(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005年6月16日(16.06.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/054464 A1

(51) 国際特許分類7: C12N 15/09, 1/21, 5/10, C07K 14/435, 19/00, C12Q 1/02, G01N 21/78, 33/50, 33/533

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/018437

(22) 国際出願日:

2004年12月3日 (03.12.2004)

(25) 国際出願の旨語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

JP

(30) 優先権データ:

特願2003-404472 2003年12月3日(03.12.2003) 特願2004-018344 2004年1月27日(27.01.2004)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 独立行 政法人理化学研究所 (RIKEN) [JP/JP]; 〒3510198 埼玉 県和光市広沢2番1号 Saitama (JP). 株式会社医学生 物学研究所 (MEDICAL & BIOLOGICAL LABORA-TORIES CO., LTD.) [JP/JP]; 〒4600002 愛知県名古屋 市中区丸の内3丁目5番10号住友商事丸の内ビ ル5 F Aichi (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 宮脇 敦史 (MIYAWAKI, Atsushi) [JP/JP]; 〒3510198 埼玉県和 光市広沢2番1号 独立行政法人理化学研究所内 Saitama (JP). 小口 负子 (KOGURE, Takako) [JP/JP]; 〒 3510198 埼玉県和光市広沢 2 番 1 号 独立行政法人 理化学研究所内 Saitama (JP). 沉 裕 (HAMA, Hiroshi) [JP/JP]; 〒3510198 埼玉県和光市広沢 2番 1号 独 立行政法人理化学研究所内 Saitama (JP). 金城 政孝 (KINJO, Masataka) [JP/JP]; 〒0600812 北海道札幌市 北区北12条西6丁目 北海道大学電子科学研究所 内 Hokkaido (JP). 齊藤 健太 (SAITO, Kenta) [JP/JP]: 〒0600812 北海道札幌市北区北12条西6丁目北 海道大学電子科学研究所内 Hokkaido (JP). 磨澤 智司 (KARASAWA, Satoshi) [JP/JP]; 〒3960002 長野県伊那 市大字手良沢岡字大原1063-103 株式会社 医学生物学研究所 伊那研究所内 Nagano (JP). 荒木 俊 雄 (ARAKI, Toshio) [JP/JP]; 〒3960002 長野県伊那市 大字手良沢岡字大原1063-103 株式会社医 学生物学研究所 伊那研究所内 Nagano (JP).

- (74) 代理人: 特許獎務法人特許事務所サイクス (SIKS CO.); 〒1040031 東京都中央区京橋一丁目 8 番 7 京橋日殖ビル8階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保證が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US. UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての程類の広域保護 が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU. IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開①頞:

国際調査報告心

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: FLUORESCENT PROTEINS

(54) 発明の名称: 蛍光蛋白質

(57) Abstract: It is intended to provide a novel fluorescent protein which occurs as a monomer without forming a multimer; and a red or orange fluorescent protein characterized by achieving the maximum fluorescence at the maximum excitation by enlarging the difference between the excitation peak value (absorption peak wavelength) and the fluorescent peak value (fluorescent peak wavelength). Namely, a novel fluorescent protein having been monomerized by transferring a mutation into a fluorescent protein originating in Fungia sp.; and a novel pigment protein and a fluorescent protein originating in Montipora sp. .

(57) 要約: 本発明の目的は、多旦体を形成することなく単旦体で存在する新規な蛍光蛋白質、並びに励起のピー ク値(吸収極大波長)と蛍光のピーク値(蛍光極大波長)の差(ストークスシフト)を大きくすることにより、最 大の励起で最大の蛍光を得ることができることを特徴とする赤色又は橙色の蛍光蛋白質を提供することである。本 発明によれば、クサピライシ(Pungia sp.)由来の蛍光蛋白質に変異を導入することにより単量体化した新規な蛍光 🔀 蛋白質、並びにコモンサンゴ(Montipora. sp)由来の新規な色霧蛋白質及び蛍光蛋白質が提供される。

BEST AVAILABLE COPY

明細書 蛍光蛋白質

技術分野

本発明は、単量体で存在する新規な蛍光蛋白質に関する。より詳細には、本発明は、クサビライシ(Fungia sp.)由来の蛍光蛋白質に変異を導入することにより単量体化した新規な蛍光蛋白質及びその利用に関する。さらに本発明は、新規な色素蛋白質並びに蛍光蛋白質に関する。より詳細には、本発明は、コモンサンゴ(Montipora. sp)由来の新規な色素蛋白質及び蛍光蛋白質、並びにその利用に関する。

背景技術

クラゲのエクオレア・ビクトリア(Aequorea victoria)に由来する緑色蛍光蛋白質(GFP)は、生物系において多くの用途を有する。最近、ランダム突然変異誘発法および半合理的(semi-rational)突然変異誘発法に基づいて、色を変化させたり、折りたたみ特性を改善したり、輝度を高めたり、あるいはpH感受性を改変したといった様々なGFP変異体が作製されている。遺伝子組み換え技術により他の蛋白質をGFP等の蛍光蛋白質に融合させて、それらの発現および輸送のモニタリングを行うことが行われている。

最もよく使用されるGFP変異体の一つとして黄色蛍光蛋白質(YFP)が挙げられる。YFPは、クラゲ(Aequorea)GFP変異体の中でも最長波長の蛍光を示す。大部分のYFPの ε およびΦは、それぞれ 60,000 \sim 100,000 M^{-1} cm $^{-1}$ および 0.6 \sim 0.8 であり(Tsien, R. Y. (1998). Ann. Rev. Biochem. 67, 509–544)、これらの値は、一般的な蛍光団(フルオレセインおよびローダミンなど)の値に 匹敵する。従ってYFPの絶対的輝度の改善は、ほぼ限界に達しつつある。

また、GFP変異体の他の例として、シアン色蛍光蛋白質 (CFP) があり、 ECFP (enhanced cyan fluorescent protein)が知られている。また、インギ WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

ンチャク(Discoma sp.)からは赤色蛍光蛋白質(RFP)も単離されており、DasRedが知られている。このように蛍光蛋白質は、緑色、黄色、シアン色、赤色の4種が次々と開発されスペクトルの範囲は大幅に広がっている。

先に本発明者らは、クサビライシ (Fungia sp.)のcDNAライブラリーから、既知の蛍光蛋白のアミノ酸配列に基づいて設計した好適なプライマーを用いて蛍光蛋白質遺伝子を増幅してクローニングすることに成功し、得られたクサビライシ (Fungia sp.)由来の蛍光蛋白質の蛍光特性を調べた結果、当該蛍光蛋白質が所望の蛍光特性を有することを見出している (国際公開WO03/54191号公報)。

また、オワンクラゲ由来のGFPホモログの中には、ストークスシフト(励起のピーク値と蛍光のピーク値の差)の大きいタイプのもの(GFPuv、sapphire)があるが、380nmのUV光で励起して緑色蛍光を取得するため、生物内での観察には毒性をもつUV光の使用は適さない。赤色蛍光蛋白質についてはストークスシフトの大きなものは存在せず、蛍光観察においては、励起もしくは蛍光のどちらかを犠牲にしなければならないのが現状である。

発明の開示

国際公開WOO3/54191号公報に記載されたイシサンゴ目のクサビライシより単離された蛍光蛋白質 Kusabira-Orange (KO) は分子量測定の結果、70k Da (アミノ酸配列から計算される分子量は26k Da) を示し、通常は二量体を形成していると考えられる。近年、蛍光蛋白質をもちいて細胞や分子のラベルする需要が急速に高まっている。細胞をラベルする際には蛍光蛋白質が多量体を形成しようと、蛍光蛋白質自身は細胞質中に漂っているだけなので問題は起こらないが、分子をラベルする際には問題が生じてくる。例えば、ラベルしたい分子が多量体を形成する場合、ターゲット分子と蛍光蛋白質分子が互いに多量体を形成し合い、巨大なポリマーを形成してしまう可能性がある。また、どちらかの多量体形成が阻害された時には、その多量体形成できない分子が本来の性質を失うことになる。

PCT/JP2004/018437

蛍光蛋白質を複数用いた分子内 FRET (蛍光エネルギー共鳴移動) のプローブにおいても同様に、多量体形成蛍光蛋白質同士を一本のペプチド鎖として発現させた場合に、互いが多量体形成をしあうために FRET の観測は困難となる。本発明は、上記した問題を解消することを解決すべき課題とするものであり、具体的には、多量体を形成することなく単量体で存在する新規な蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。

また、蛍光蛋白質は低分子の蛍光物質に比して励起と蛍光のスペクトルがプロードである。そして、多くの蛍光蛋白質では励起スペクトルと蛍光スペクトルの重なりがあるため、励起のピーク値で励起して蛍光のピーク値で観測することが非常に困難である。本発明は、上記した問題点を解消した蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。即ち、本発明は、励起のピーク値(吸収極大波長)と蛍光のピーク値(蛍光極大波長)の差(ストークスシフト)を大きくすることにより、最大の励起で最大の蛍光を得ることができることを特徴とする赤色又は橙色の蛍光蛋白質を提供することを解決すべき課題とした。

本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討し、国際公開WO03/54 191号公報に記載された蛋白質 KO のアミノ酸配列から多量体形成界面を予測 し、多量体形成界面のアミノ酸を置換し、なおかつ蛍光特性を保持するよう KO の単量体化を行うことに成功した。さらに本発明者らは、得られた単量体蛍光蛋 白質の蛍光特性を調べた結果、所望の蛍光特性を有することを見出した。本発明 はこれらの知見に基づいて完成したものである。

さらに本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討し、材料としてコモンサンゴ (Montipora. sp) を用いて新規色素蛋白質をコードする遺伝子の単離を試み、色素蛋白質 COCP を取得した。次いで、COCP 蛋白質の 94 番目のヒスチジンをアスパラギンに、142 番目のアスパラギンをセリンに、157 番目のアスパラギンをアスパラギン酸に、201 番目のリジンをアルギニンに、206 番目のフェニルアラニンをセリンに置き換えることにより蛍光性を獲得した蛍光蛋白質 COCP-FL を作成した。COCP-FL は 560nm に励起のピークを持ち、この励起によって蛍光スペクト

ルは 600nm にピークした。さらに、本発明者者らは、上記 COCP-FL の 61 番目のセリンをフェニルアラニンに、92 番目のイソロイシンをトレオニンに、123 番目のバリンをトレオニンに、158 番目のフェニルアラニンをチロシンに、191 番目のバリンをイソロイシンに、213 番目のセリンをアラニンに置き換えることにより COCP-FL とは異なる蛍光特性をもつ蛋白質 keima616 を作成した。keima616 は、440nm に励起のピークをもち、この励起によって蛍光スペクトルは 616nm にピークを持ち、ストークスシフトは 176nm と非常に大きな値であった。 さらに、本発明者らは、Keima616 の 61 番目のフェニルアラニンをメチオニンに、62 番目のグルタミンをシステインに置き換えることにより蛍光蛋白質 Keima570 を作成した。この Keima570 は Keima616 と同様 440nm に励起のピークを持ち、この励起により570nm の蛍光のピークを示し、ストークスシフトは 130nm と大きな値であった。本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

即ち、本発明によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸 配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明の別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質:
- (b)配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;
- (b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸 配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;
- (b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又 は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、

19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質:

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a)配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA
- (b)配列番号2に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ配列番号2に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質であって、単量体で存在する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列を有するDNA
- (b)配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつそれぞれ配列番号4、6、8又は10に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号12、14、16、18、20、22、24、26、28又は3 0に記載の塩基配列を有するDNA。
- (b) 配列番号12、14、16、18、20、22、24、26、28又は30に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつそれぞれ12、14、16、18、20、22、24、26、28又は30に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

さらにまた本発明によれば、以下の (a) 又は (b) に示す色素蛋白質が提供される。

PCT/JP2004/018437

- (a) 配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質:
- (b)配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質。

本発明の別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供 される。

- (a) 配列番号39に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号39に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a)配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有し、かつ100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す色素蛋白質 をコードするDNAが提供される

- (a) 配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

- (a) 配列番号39に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b)配列番号39に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

(a) 配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋 白質;

PCT/JP2004/018437

(b) 配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光 特性を有し、かつ100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号38に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b) 配列番号38に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ吸光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号40に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b)配列番号40に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ蛍光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、以下の(a)又は(b)に示すDNAが提供される。

- (a) 配列番号42、44、46又は48に記載の塩基配列を有するDNA;
- (b) 配列番号42、44、46又は48に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ、蛍光特性を有し、100nm以上のストークスシフトを有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明のDNAを有する組み換えベクターが提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明のDNA又は組み換えべクターを有する形質転換体が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質

PCT/JP2004/018437

とから成る融合蛍光蛋白質が提供される。好ましくは、他の蛋白質は細胞内に局在する蛋白質であり、さらに好ましくは、他の蛋白質は細胞内小器官に特異的な蛋白質である。好ましくは、他の蛋白質が蛍光蛋白質である。この場合、好ましくは、融合蛋白質は分子内FRETを生じることができる。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明の融合蛋白質を細胞内で発現させることを特徴とする、細胞内における蛋白質の局在または動態を分析する 方法が提供される。

本発明のさらに別の態様によれば、上記した本発明の蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター、形質転換体、又は融合蛋白質を含む、蛍光試薬キットが提供される。

図面の簡単な説明

図1は、mKOの吸収スペクトルを示す。

図2は、mKO の励起スペクトル(点線)及び蛍光スペクトル(実線)を示す。

図3は、超遠心による分子量測定の結果を示す。測定結果より分子量は28k Daであることが分かった。

図4は、HeLa 細胞で KO (二量体)を用いてミトコンドリアをラベルした結果を示す。粒状になり正常なミトコンドリアの形態とは異なる。

図5は、HeLa 細胞で mKO (単量体) を用いてミトコンドリアをラベルした結果を示す。ひも状の正常なミトコンドリアの形態として観察される。

図6は、UV 励起緑色蛍光変異体 mKVU-1 の吸収スペクトルを示す。

図7は、UV 励起緑色蛍光変異体 mKVU-1 の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示す

図8は、青色蛍光変異体 mKUV-2 の吸収スペクトルを示す。

図9は、青色蛍光変異体 mKUV-2 の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示す

図10は、緑色蛍光変異体 mKO-FM32 の吸収スペクトルを示す。

図11は、緑色蛍光変異体 mKO-FM32 の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示

中

- 図12は、赤色蛍光変異体 mKO-F90 の吸収スペクトルを示す。
- 図13は、赤色蛍光変異体 ㎡0-F90 の励起スペクトル及び蛍光スペクトルを示す
 - 図14は、mKO時間経過変異体の580nmの励起スペクトルを示す。
 - 図15は、mKO 時間経過変異体の580nmの励起スペクトルを示す。
 - 図16は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
 - 図17は、mKO 時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
 - 図18は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
 - 図19は、mKO時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
 - 図20は、mKO 時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
 - 図21は、mKO 時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
 - 図22は、mKO 時間経過変異体の蛍光スペクトルを示す。
 - 図23は、mKO の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図24は、mKO 時間経過変異体の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図 2 5 は、mK0 時間経過変異体の合成後 25 時間まで 580nm の励起スペクトルを示す。
- 図 2 6 は、mKO 時間経過変異体の合成後 25 時間まで 580nm の励起スペクトルを示す。
- 図27は、mKO 時間経過変異体の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図28は、mKO時間経過変異体の合成後25時間まで580nmの励起スペクトルを示す。
- 図29は、mKO 時間経過変異体について、緑蛍光の励起ピーク部分の 500nm と オレンジ蛍光の励起ピークである 548nm の値の比のプロットを示す。
 - 図30は、mKO-FM14のN末端にTauを連結した融合蛋白質遺伝子をHeLa―S3

細胞に遺伝子導入して、イメージングを行った結果を示す。

図31は、mKO 蛋白質に強い緑色光を照射し、照射前後の吸収スペクトルを測定した結果を示す。

図32は、mKO-FM14蛋白質に強い緑色光を照射し、照射前後の吸収スペクトルを測定した結果を示す。

図33は、BDNF-mKO-FM14発現遺伝子ベクターの導入後、約12時間から2日間に細胞に発現した融合蛋白質を蛍光顕微鏡で検出し、強い緑色光を照射して、特定の領域のみオレンジ色蛍光を褪色させた結果を示す。

図34は、BDNF-mK0-FM14発現遺伝子ベクターの導入後、約12時間から2日間に細胞に発現した融合蛋白質を蛍光顕微鏡で検出し、色の変化から分子(BDNF-mK0-FM14)を追跡した結果を示す。

図35は、分子内 FRET を行うための蛍光蛋白質の模式図を示す。

図36は、単量体蛍光蛋白質 mKO と2量体蛍光蛋白質 MiCy の蛍光スペクトルと 吸収スペクトルを示す。

図37は、MiCy-linker-mKOを用いて、Caspase3との反応前と反応後の反応 液の蛍光スペクトルを440nmで励起して測定した結果を示す。

図38は、MiCy-linker-mKOを用いて in vivo で Caspase3 の活性を測定した 結果を示す。

図39は、COCPの吸収スペクトルを示す。

図40は、COCPのpH感受性の測定結果を示す。

図41は、Keima616の励起スペクトルと蛍光スペクトルを示す。

図42は、Keima570の励起スペクトルと蛍光スペクトルを示す。

図43は、Keima616のpH 感受性の測定結果を示す。

図44は、Keima570のpH 感受性の測定結果を示す。

図45は、cmkeima620の超遠心分子量測定の結果を示す。

図46は、cmkeima620の吸収スペクトルを示す。

図47は、mkeima620の吸収スペクトルを示す。

WO 2005/054464

図48は、keima616とECFPの励起スペクトルと蛍光スペクトルを示す。

図49は、Caspase-3の活性測定に用いた蛋白質モチーフを示す。

図50は、In vitro プロテアーゼ活性と相互相関を示す。リンカー部分に DEVD の配列を挿入したタンデム蛍光蛋白質のサンプルは 3 種 ECFP-Keima616、Keima616-ECFP、EGFP-mRFP1(x2)。 (上段) caspase-3 を加える前の自己相関、相互相関関数。 (中段) caspase-3 添加後の相互相関関数。 (下段) 同添加後の蛍光強度。

図51は、各融合蛋白モチーフにおける Relative amplitude を示す。

図52は、Caspase-3によるペプチド鎖切断の検出(SDS-PAGE)を示す。

図53は、タンパク質間相互作用の検出に用いた融合蛋白質モチーフを示す。

図54は、CaCl₂(+)時のECFP-CaMとM13-Keima616の蛍光相互相関関数を示す。

図55は、CaCl₂(一) 時の ECFP-CaM と M13-Keima 616の蛍光相互相関関数を示す。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。

(1) 本発明の蛋白質

(i) 本発明の第1の型の蛍光蛋白質

本発明の第1の型の蛍光蛋白質は、以下の(a)又は(b)の何れかに示す蛋白質である。

- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸 配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明の蛍光蛋白質は、下記の特性を有することを特徴とする。

(1) 励起極大波長が548nmであり、蛍光極大波長は559nmである;

WO 2005/054464

- (2) 548 nmにおけるモル吸光係数が、51600である;
- (3) 量子収率が 0.6 である;及び
- (4) 蛍光特性のpH感受性がpKa=5.0である

クサビライシ (Fungia sp.)はサンゴの1種で、主に西部大西洋に生息し、群体の外形は多角形で触手が長く、全体が鮮やかなオレンジ色を呈することを特徴とする。

なお、本書中以下の実施例では、クサビライシ(Fungia sp.)を出発材料として 上記特性を有する本発明の蛍光蛋白質を取得したが、クサビライシ(Fungia sp.) 以外の蛍光を発するサンゴから本発明の蛍光蛋白質を取得することができる場合 もあり、そのような蛍光蛋白質も本発明の範囲内である。

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸の欠失、置換及び/又は付加を有するアミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

本明細書で言う「同等の蛍光特性」とは、同等の蛍光強度、同等の励起波長、同等の蛍光波長、同等のpH感受性などを有することを意味する。

本発明の蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1から30に記載したアミノ酸配列並びに塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いて上記した国際公開WO03/54191号公報に記載の蛍光蛋白質のcDNAクローンを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを取得することができる。本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの一部の断片を上記したPCRにより得た場合には、作製したDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の蛍光蛋白

WO 2005/054464

質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の蛍光蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

さらに本発明によれば、上記した本発明の蛋白質 (mKO) の変異体蛋白質も 提供される。具体的には、以下の (a) 又は (b) に示す蛍光蛋白質が提供され る。

- (a) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;
- (b) 配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号3、5、7又は9に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

さらに別の具体例としては、以下の(a)又は(b)に示す蛍光蛋白質が提供される。

- (a) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は2 9に記載のアミノ酸配列を有する蛍光蛋白質;
- (b) 配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、それぞれ配列番号11、13、15、17、19、21、23、25、27又は29に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質。

(i i) 本発明の第2の型の蛋白質

本発明の第2の型の蛋白質は、配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質;並びに配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性又は蛍光特性を有する蛋白質である。配列番号41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質のストークスシフト(吸収極大波長と蛍光極大波長の差)はそれぞれ

WO 2005/054464

176 nm、130 nm、180 nm、及び180 nmである。配列番号41、43、45 又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質については、そのストークスシフトは100 nm以上、より好ましくは120 nm以上になるものとする。

本発明の蛋白質は、下記の特性を有することを特徴とする。

(1) COCP (アミノ酸配列を配列番号37に示し、塩基配列を配列番号38に示す)

励起極大波長 (吸収極大波長):576nm

576nmにおけるモル吸光係数:64000

p H感受性:なし

(2) COCP-FL (アミノ酸配列を配列番号39に示し、塩基配列を配列番号40に 示す)

励起極大波長 (吸収極大波長):560nm

蛍光極大波長:600nm

(3) keima616 (アミノ酸配列を配列番号41に示し、塩基配列を配列番号42 に示す)

励起極大波長(吸収極大波長):440nm

蛍光極大波長:616nm

p H感受性: p H 7. 5~10で蛍光強度は安定

(4) keima570 (アミノ酸配列を配列番号43に示し、塩基配列を配列番号44 に示す)

励起極大波長 (吸収極大波長): 440 n m

蛍光極大波長:570nm

p H感受性: p H 7. 5~10で蛍光強度は安定

(5) cmkeima620 (アミノ酸配列を配列番号 4 5 に示し、塩基配列を配列番号 4 6 に示す)

WO 2005/054464

励起極大波長 (吸収極大波長): 440nm

蛍光極大波長: 620nm

(6) mkeima620 (アミノ酸配列を配列番号47に示し、塩基配列を配列番号48 に示す)

励起極大波長 (吸収極大波長): 440nm

蛍光極大波長: 620nm

本明細書中の実施例においては、本発明の蛋白質をコードするDNAは、コモンサンゴ (Montipora. sp) を出発材料としてクローニングされた。コモンサンゴ (Montipora. sp) は、刺胞動物門花虫綱六放サンゴ亜綱イシサンゴ目ミドリイシ 科に属するサンゴの1種であり、塊状や被覆状の群体を形成することが多い。なお、コモンサンゴ (Montipora. sp) 以外の蛍光を発するサンゴから本発明の蛋白質を取得することができる場合もあり、そのような蛋白質も本発明の範囲内である。

本明細書で言う「1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から20個、好ましくは1から10個、より好ましくは1から7個、さらに好ましくは1から5個、特に好ましくは1から3個程度を意味する。

本明細書において、「吸光特性を有する蛋白質」とは一定の波長の光を吸収できる性質を有する蛋白質を意味する。「配列番号37に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性を有する蛋白質」の吸光特性は、配列番号37に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質の吸光特性と実質的に同一でもよいし、異なっていてもよい。吸光特性は、例えば、吸光強度、励起波長(吸収波長)、pH感受性などにより評価することができる。本発明の蛋白質のうち吸光特性を有し、蛍光を発しない色素蛋白質は、(1) FRETのアクセプター分子(エネルギー受容体)として用いたり、(2)照射した光のエネルギーを光以外のエネルギーに変換させるシステムの開発に利用したり、あるいは(3)蛋白質のアミノ酸配列に変異を導入して蛍



光を発するように改変することなどに用いることができる。

本明細書において、「蛍光特性を有する蛋白質」とは、一定の波長の光で励起することにより蛍光を発することができる性質を有する蛋白質を意味する。「配列番号39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、蛍光特性を有する蛋白質」の蛍光特性はそれぞれ、配列番号39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質の蛍光特性と実質的に同一でもよいし、異なっていてもよい。蛍光特性は、例えば、蛍光強度、励起波長、蛍光波長、pH感受性などにより評価することができる。

本発明の色素蛋白質又は蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化 学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組 み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号37、39、41、43、45又は47に記載したアミノ酸配列並びに配列番号38、40、42、44、46又は48に記載した塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、それらを用いてコモンサンゴ(Montiporasp.)由来のcDNAライブラリーを鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛋白質をコードするDNAを取得することができる。本発明の蛋白質をコードするDNAの一部の断片を上記したPCRにより得た場合には、作製したDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の蛋白質を産生することができる。発現系での発現については本明細書中後記する。

(2)本発明のDNA

本発明によれば、本発明の第1の型の蛍光蛋白質をコードするDNAが提供される。

本発明の第1の型の蛍光蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の

PCT/JP2004/018437

- (a) 又は(b) に示す蛋白質をコードするDNAが挙げられる。
- (a) 配列番号1に記載のアミノ酸配列を有する蛋白質
- (b) 配列番号1に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、 置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、配列番号1に記載のアミノ酸 配列を有する蛋白質と同等の蛍光特性を有し、かつ単量体で存在する蛋白質。

本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAの更なる具体例としては、以下の(a) 又は(b)に示すDNAもまた挙げられる。

- (a) 配列番号2に記載の塩基配列を有するDNA
- (b) 配列番号2に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ配列番号2に記載の塩基配列がコードする蛋白質と同等の蛍光特性を有する蛋白質であって、単量体で存在する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

また、上記した(1)に記載した本発明の蛋白質(mKO)の変異体蛋白質をコードするDNAも本発明の範囲内である。

さらに本発明によれば、本発明の第2の型の蛋白質をコードするDNAが提供 される。

本発明の蛋白質をコードするDNAの具体例としては、以下の(a)又は(b) に示す蛋白質をコードするDNAが挙げられる。

- (a) 配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列を 有する蛋白質;
- (b)配列番号37、39、41、43、45又は47に記載のアミノ酸配列において1から数個のアミノ酸が欠失、置換、及び/又は付加されたアミノ酸配列を有し、吸光特性又は蛍光特性を有する蛋白質。

本発明の色素蛋白質又は蛍光蛋白質をコードするDNAの更なる具体例としては、以下の(a)又は(b)に示すDNAもまた挙げられる。

(a) 配列番号38、40、42、44、46又は48に記載の塩基配列を有す



(b)配列番号38、40、42、44、46又は48に記載の塩基配列において、1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列を有し、かつ吸光特性又は蛍光特性を有する蛋白質をコードする塩基配列を有するDNA。

本明細書で言う「1から数個の塩基の欠失、置換及び/又は付加を有する塩基配列」における「1から数個」の範囲は特には限定されないが、例えば、1から50個、好ましくは1から30個、より好ましくは1から20個、さらに好ましくは1から10個、特に好ましくは1から5個程度を意味する。

本発明のDNAは、例えばホスホアミダイト法などにより合成することができるし、特異的プライマーを用いたポリメラーゼ連鎖反応 (PCR) によって製造することもできる。本発明のDNA又はその断片の作製方法については、本明細書中上述した通りである。

また、所定の核酸配列に所望の変異を導入する方法は当業者に公知である。例えば、部位特異的変異誘発法、縮重オリゴヌクレオチドを用いるPCR、核酸を含む細胞の変異誘発剤又は放射線への露出等の公知の技術を適宜使用することによって、変異を有するDNAを構築することができる。このような公知の技術は、例えば、Molecular Cloning: A laboratory Mannual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY., 1989、並びに Current Protocols in Molecular Biology, Supplement 1~38, John Wiley & Sons (1987-1997)に記載されている。

(3) 本発明の組み換えベクター

本発明のDNAは適当なベクター中に挿入して使用することができる。本発明で用いるベクターの種類は特に限定されず、例えば、自立的に複製するベクター (例えばプラスミド等) でもよいし、あるいは、宿主細胞に導入された際に宿主細胞のゲノムに組み込まれ、組み込まれた染色体と共に複製されるものであってもよい。

WO 2005/054464

好ましくは、本発明で用いるベクターは発現ベクターである。発現ベクターに おいて本発明のDNAは、転写に必要な要素(例えば、プロモータ等)が機能的 に連結されている。プロモータは宿主細胞において転写活性を示すDNA配列で あり、宿主の種類に応じて適宜することができる。

細菌細胞で作動可能なプロモータとしては、パチルス・ステアロテルモフィルス・マルトジェニック・アミラーゼ遺伝子 (Bacillus stearothermophilus maltogenic amylase gene)、バチルス・リケニホルミス α アミラーゼ遺伝子 (Bacillus licheniformis alpha-amylase gene)、バチルス・アミロリケファチエンス・BAN アミラーゼ遺伝子 (Bacillus amyloliquefaciens BAN amylase gene)、バチルス・サプチリス・アルカリプロテアーゼ遺伝子 (Bacillus Subtilis alkaline protease gene) もしくはバチルス・プミルス・キシロシダーゼ遺伝子 (Bacillus pumilus xylosldase gene)のプロモータ、またはファージ・ラムダの P_R 若しくは P_L プロモータ、大腸菌の lac、trp 若しくは tac プロモータなどが挙げられる。

哺乳動物細胞で作動可能なプロモータの例としては、SV40プロモータ、MT-1 (メタロチオネイン遺伝子) プロモータ、またはアデノウイルス2主後期プロモータなどがある。昆虫細胞で作動可能なプロモータの例としては、ポリヘドリンプロモータ、P10プロモータ、オートグラファ・カリホルニカ・ポリヘドロシス塩基性蛋白プロモータ、バキュウロウイルス即時型初期遺伝子1プロモータ、またはバキュウロウイルス39K遅延型初期遺伝子プロモータ等がある。酵母宿主細胞で作動可能なプロモータの例としては、酵母解糖系遺伝子由来のプロモータ、アルコールデヒドロゲナーゼ遺伝子プロモータ、TPI1プロモータ、ADH2-4cプロモータなどが挙げられる。

糸状菌細胞で作動可能なプロモータの例としては、ADH3プロモータまたは tpiAプロモータなどがある。

また、本発明のDNAは必要に応じて、例えばヒト成長ホルモンターミネータ または真菌宿主についてはTPI1ターミネータ若しくはADH3ターミネータ

DCD/ID2004/04042

のような適切なターミネータに機能的に結合されてもよい。本発明の組み換えべ クターは更に、ポリアデニレーションシグナル(例えばSV40またはアデノウイ ルス5E1b領域由来のもの)、転写エンハンサ配列(例えばSV40エンハンサ) および翻訳エンハンサ配列(例えばアデノウイルス VA RNA をコードするも の)のような要素を有していてもよい。

本発明の組み換えベクターは更に、該ベクターが宿主細胞内で複製することを可能にするDNA配列を具備してもよく、その一例としてはSV40複製起点(宿主細胞が哺乳類細胞のとき)が挙げられる。

本発明の組み換えベクターはさらに選択マーカーを含有してもよい。選択マーカーとしては、例えば、ジヒドロ葉酸レダクターゼ(DHFR)またはシゾサッカロマイセス・ポンベTPI遺伝子等のようなその補体が宿主細胞に欠けている遺伝子、または例えばアンピシリン、カナマイシン、テトラサイクリン、クロラムフェニコール、ネオマイシン若しくはヒグロマイシンのような薬剤耐性遺伝子を挙げることができる。

本発明のDNA、プロモータ、および所望によりターミネータおよび/または 分泌シグナル配列をそれぞれ連結し、これらを適切なベクターに挿入する方法は 当業者に周知である。

(4) 本発明の形質転換体

本発明のDNA又は組み換えベクターを適当な宿主に導入することによって形質転換体を作製することができる。

本発明のDNAまたは組み換えベクターを導入される宿主細胞は、本発明のDNA構築物を発現できれば任意の細胞でよく、細菌、酵母、真菌および高等真核細胞等が挙げられる。

細菌細胞の例としては、バチルスまたはストレプトマイセス等のグラム陽性菌 又は大腸菌等のグラム陰性菌が挙げられる。これら細菌の形質転換は、プロトプ ラスト法、または公知の方法でコンピテント細胞を用いることにより行えばよい。 哺乳類細胞の例としては、HEK293細胞、HeLa細胞、COS細胞、BHK細胞、CHL細胞またはCHO細胞等が挙げられる。哺乳類細胞を形質転換し、該細胞に導入されたDNA配列を発現させる方法も公知であり、例えば、エレクトロポーレーション法、リン酸カルシウム法、リポフェクション法等を用いることができる。

酵母細胞の例としては、サッカロマイセスまたはシゾサッカロマイセスに属する細胞が挙げられ、例えば、サッカロマイセス・セレビシエ(Saccharomyces cerevislae)またはサッカロマイセス・クルイベリ(Saccharomyces kluyveri)等が挙げられる。酵母宿主への組み換えベクターの導入方法としては、例えば、エレクトロポレーション法、スフェロブラスト法、酢酸リチウム法等を挙げることができる。

他の真菌細胞の例は、糸状菌、例えばアスペルギルス、ニューロスポラ、フザリウム、またはトリコデルマに属する細胞である。宿主細胞として糸状菌を用いる場合、DNA構築物を宿主染色体に組み込んで組換え宿主細胞を得ることにより形質転換を行うことができる。DNA構築物の宿主染色体への組み込みは、公知の方法に従い、例えば相同組換えまたは異種組換えにより行うことができる。

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、蛋白質を発現させることができる(例えば、Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual;及びカレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー、Bio/Technology, 6, 47(1988)等に記載)。

バキュロウイルスとしては、例えば、ヨトウガ科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス (Autographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる。

昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperda の卵巣細胞であるSf9、Sf21 [バキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ、ア・ラボラトリー・

マニュアル、ダブリュー・エイチ・フリーマン・アンド・カンパニー(W. H. Freeman and Company)、ニューヨーク(New York)、(1992)]、Trichoplusia ni の卵巣細胞であるHiFive(インピトロジェン社製)等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への組換え遺伝子導入ベクターと 上記パキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法又は リポフェクション法等を挙げることができる。

上記の形質転換体は、導入されたDNA構築物の発現を可能にする条件下で適切な栄養培地中で培養する。形質転換体の培養物から、本発明の蛍光融合蛋白質を単離精製するには、通常の蛋白質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、本発明の蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液に懸濁後、超音波破砕機等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常の蛋白質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)セファロース等のレジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(ファルマシア社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、プチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

(5) 本発明の蛍光蛋白質及びそれを含む融合蛍光蛋白質の利用

本発明は蛍光蛋白質を他の蛋白質と融合させることにより、融合蛍光蛋白質を構築することができる。

本発明の融合蛍光蛋白質の取得方法については特に制限はなく、化学合成により合成した蛋白質でもよいし、遺伝子組み換え技術による作製した組み換え蛋白質でもよい。

組み換え蛋白質を作製する場合には、先ず当該蛋白質をコードするDNAを入手することが必要である。本明細書の配列表の配列番号1から30に記載したアミノ酸配列及び塩基配列の情報を利用することにより適当なプライマーを設計し、本発明の蛍光蛋白質の遺伝子を含むDNA断片を鋳型にしてPCRを行うことにより、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAを構築するのに必要なDNA断片を作製することができる。また同様に、融合すべき蛋白質をコードするDNA断片も入手する。

次いで、これらのDNA断片を順番に遺伝子組み換え技術により連結することにより、所望の融合蛍光蛋白質をコードするDNAを得ることができる。このDNAを適当な発現系に導入することにより、本発明の融合蛍光蛋白質を産生することができる。

本発明の蛍光蛋白質は、特に、標識としての利用価値が高い。即ち、本発明の蛍光蛋白質を被検アミノ酸配列との融合蛋白質として精製し、マイクロインジェクション法などの手法により細胞内に導入し、該融合蛋白質の分布を経時的に観察すれば、被検アミノ酸配列の細胞内におけるターゲッティング活性を検出することが可能である。

本発明の蛍光蛋白質を融合させる他の蛋白質(被検アミノ酸配列)の種類は特に限定されるものではないが、例えば、細胞内に局在する蛋白質、細胞内小器官に特異的な蛋白質、ターゲティングシグナル(例えば、核移行シグナル、ミトコンドリアプレ配列)等が好適である。なお、本発明の蛍光蛋白質は、マイクロインジェクション法などにより細胞内に導入する以外に、細胞内で発現させて用いることも可能である。この場合には、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが発現可能に挿入されたベクターが宿主細胞に導入される。

また、本発明の蛍光蛋白質は、レポーター蛋白質としてプロモータ活性の測定に用いることも可能である。即ち、被検プロモータの下流に、本発明の蛍光蛋白質をコードするDNAが配置されたベクターを構築し、これを宿主細胞に導入し、該細胞から発せられる本発明の蛍光蛋白質の蛍光を検出することにより、被検プ

ロモータの活性を測定することが可能である。被検プロモータとしては、宿主細 胞内で機能するものであれば、特に制限はない。

上記アミノ酸配列のターゲティング活性の検出やプロモータ活性の測定において用いられるベクターとしては、特に制限はないが、例えば、動物細胞用ベクターでは、「pNEO」(P. Southern, and P. Berg (1982) J. MO1. Appl. Genet. 1:3 27)、「pCAGGS」(H. Niwa, K. Yamamura, and J. Miyazaki. Gene 108, 193-200(1991))、「pRc/CMV」(インビトロゲン社製)、「pCDM8」(インビトロゲン社製)などが、酵母用ベクターでは、「pRS303」、「pRS304」、「pRS305」、「pRS306」、「pRS313」、「pRS314」、「pRS315」、[pRS316] (R. S. Sikorski and P. Hieter (1989) Genetics 122: 19-27)、「pRS423」、「pRS424」、「pRS425」、「pRS426」(T. W. Christians on、R. S. Sikorski, M. Dante, J. H. Shero, and P. Hieter (1992) Gene 110: 119-122)などが好適に用いられる。

また、使用可能な細胞の種類も特に限定されず、各種の動物細胞、例えば、L 細胞、BalbC-3T3 細胞、NIH3T3 細胞、CHO(Chinese hamster ovary) 細胞、HeLa 細胞、NRK(normal rat kidney) 細胞、「Saccharomyces cerevisiae」などの酵母細胞や大腸菌(E. coli) 細胞などを使用することができる。ベクターの宿主細胞への導入は、例えば、リン酸カルシウム法やエレクトロポレーション法などの常法により行うことができる。

上記のようにして得た、本発明の蛍光蛋白質と他の蛋白質(蛋白質Xとする)とを融合させた融合蛍光蛋白質を細胞内で発現させ、発する蛍光をモニターすることにより、細胞内における蛋白質Xの局在や動態を分析することが可能になる。即ち、本発明の融合蛍光蛋白質をコードするDNAで形質転換またはトランスフェクトした細胞を蛍光顕微鏡で観察することにより細胞内における蛋白質Xの局在や動態を可視化して分析することができる。

例えば、蛋白質Xとして細胞内オルガネラに特異的な蛋白質を利用することにより、核、ミトコンドリア、小胞体、ゴルジ体、分泌小胞、ペルオキソームなどの分布や動きを観察できる。

また、例えば、神経細胞の軸索、樹状突起などは発生途中の個体の中で著しく 複雑な走向の変化を示すので、こういった部位を蛍光ラベルすることにより動的 解析が可能になる。

本発明の蛍光蛋白質の蛍光は、生細胞のまま検出することが可能である。この 検出は、例えば、蛍光顕微鏡(カールツァイス社 アキシオフォト フィルターセット 09)や画像解析装置 (ATTO デジタルイメージアナライザー) などを用いて 行うことが可能である。

顕微鏡の種類は目的に応じて適宜選択できる。経時変化を追跡するなど頻回の 観察を必要とする場合には、通常の落射型蛍光顕微鏡が好ましい。細胞内の詳細 な局在を追及したい場合など、解像度を重視する場合は、共焦点レーザー顕微鏡 の方が好ましい。顕微鏡システムとしては、細胞の生理状態を保ち、コンタミネ ーションを防止する観点から、倒立型顕微鏡が好ましい。正立顕微鏡を使用する 場合、高倍率レンズを用いる際には水浸レンズを用いることができる。

フィルターセットは蛍光蛋白質の蛍光波長に応じて適切なものを選択できる。本発明の蛍光蛋白質は、励起極大波長が548nmであり、蛍光極大波長が559nmであることから、励起光530~550nm、蛍光550~600nm程度のフィルターを使用することが好ましい。

また、蛍光顕微鏡を用いた生細胞での経時観察を行う場合には、短時間で撮影を行うべきなので、高感度冷却CCDカメラを使用する。冷却CCDカメラは、CCDを冷却することにより熱雑音を下げ、微弱な蛍光像を短時間露光で鮮明に撮影することができる。

また、分子間の相互作用を分析する手法の一つとして、FRET(蛍光共鳴エネルギー転移)が知られている。FRETでは、例えば、第一の蛍光蛋白質としてのシアン蛍光蛋白質(CFP)で標識した第一の分子と、第二の蛍光蛋白質としての黄色蛍光蛋白質(YFP)で標識した第二の分子とを共存させることにより、黄色蛍光蛋白質(YFP)をアクセプター分子として作用させ、シアン蛍光蛋白質(CFP)をドナー分子として作用させ、両者の間でFRET(蛍光共鳴

エネルギー転移)を生じさせることにより、第一の分子と第二の分子との間の相互作用を可視化することができる。即ち、FRETでは2種類の分子にそれぞれ異なる色素を導入し、エネルギーレベルの高い方の色素(ドナー分子)を選択的に励起し、その色素の蛍光を測定し、もう一方の色素(アクセプター分子)からの長波長蛍光も測定して、それらの蛍光変化量によって分子間の相互作用を可視化する。両方の色素が、2種類の分子の相互作用によって近接したときのみドナー分子の蛍光の減少とアクセプター分子の蛍光の増加が1波長励起2波長測光法により観測される。しかし、アクセプター分子に色素蛋白質を用いた場合は、両方の色素が、2種類の分子の相互作用によって近接したときのみドナー分子の蛍光の減少を生じ1波長励起1波長測光法により観測することができる。即ち、測定機器の簡易化が可能となる。

本発明の蛍光蛋白質及び色素蛋白質は、特に、FRET(蛍光共鳴エネルギー転移)におけるドナー分子及びアクセプター分子としての利用価値が高い。即ち、本発明の色素蛋白質と被験物質との融合体(第一の融合体)を作製する。次いで、該被験物質と相互作用する別の被験物質と別の蛍光蛋白質との融合体(第2の融合体)を作製する。そして、第一の融合体と第2の融合体とを相互作用させ、発する蛍光を分析することにより、上記2種類の被験物質間の相互作用を分析することができる。なお、本発明の色素蛋白質を用いたFRET(蛍光共鳴エネルギー転移)は、試験管内で行ってもよいし、細胞内で行ってもよい。

さらにまた、本発明の蛍光蛋白質又は色素蛋白質の何れか1種以上をドナー蛋白質又はアクセプター蛋白質として使用することによって、分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター蛍光蛋白質が結合している構造を有する蛍光指示薬を作成することもできる。分析物質の該標的配列への結合又は作用の有無により、指示薬の立体構造が変化し、これにより蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)の有無が生じさせることができる。

(6)本発明のキット

WO 2005/054464

本発明によれば、本明細書に記載した蛍光蛋白質、融合蛍光蛋白質、DNA、組み換えベクター又は形質転換体から選択される少なくとも1種以上を含むことを特徴とする、細胞内成分の局在の分析及び/又は生理活性物質の分析のためのキットが提供される。本発明のキットは、それ自体既知の通常用いられる材料及び手法で調製することができる。

蛍光蛋白質又はDNAなどの試薬は、適当な溶媒に溶解することにより保存に 適した形態に調製することができる。溶媒としては、水、エタノール、各種緩衝 液などを用いることができる。

以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は実施例によって限 定されるものではない。

実施例

実施例1:点変異導入による多量体形成阻害変異体の作製

KO-1のアミノ酸配列から多量体形成界面を予測し、多量体形成界面のアミノ酸を置換し、なおかつ蛍光特性を保持するよう KO-1の単量体化を行った。点変異導入はKO-1を挿入した大腸菌発現ベクター(pRSET B)(国際公開WO03/54191号公報に記載の KO-1をコードする DNA を有する発現ベクター)で点変異導入プライマーを用いて行った。具体的には鋳型プラスミドの片側鎖に複数の変異導入プライマーを同時にアニールさせ、ポリメラーゼで伸長させる。各プライマーにより伸長された各 DNA 断片を同反応液中で DNA リガーゼを用いてつなぎ、変異導入された部分以外が鋳型と相補的なものを得るという手法を行った。 DNA リガーゼで各 DNA 断片をつなぐ際に DNA の末端にリン酸基を必要とするため、用いたプライマーは 5、側のリン酸化を行った。

(1) プライマーの5' リン酸化

100 μ M \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} 10× T4 polynucleotide kinase buffer $5 \mu 1$ 100 μ M ATP $0.5 \mu 1$

滅菌水

41.5 μ 1

T4 polynucleotide kinase (10 U/ μ l) 1 μ l

上記混合物を37℃で30分間インキュベートした。ここでプライマーとしては、

以下の配列番号3から17に記載の塩基配列を有するプライマーを使用した。

K11R, F13Y

CCAGAGATGAAGATGAGGTACTACATGGACGGC(配列番号59)

V25I

CATGAGTTCACAATTGAAGGTGAAGGC (配列番号 6 0)

K32R

GAAGGCACAGGCAGACCTTACGAGGGA(配列番号 6 1)

S55A

CCAATGCCTTTCGCGTTTGACTTAGTG(配列番号62)

T62V

TTAGTGTCACACGTGTTCTGTTACGGC(配列番号63)

Q96E

GAAAGGTCGTTGGAGTTCGAAGATGGT(配列番号64)

F102S, A104S

GAAGATGGTGGGTCCGCTTCAGTCAGTGCG(配列番号65)

C115T, E117Y

AGCCTTAGAGGAAACACCTTCTACCACAAATCCA(配列番号66)

V123T

CAAATCCAAATTTACTGGGGTTAACTTTCCTG(配列番号67)

V133I

GCCGATGGTCCTATCATGCAAAACCAAAGT(配列番号68)

S139V

GCCGATGGTCCTATCATGCAAAACCAAAGTGTTGATTGGGAGCCA(配列番号69)

T150A, C151S

GAGAAAATTACTGCCAGCGACGGAGTTCTGAAG(配列番号70)

F162Y, A166E

GATGTTACGATGTACCTAAAACTTGAAGGAGGCGGCAATCAC(配列番号71)

Q190G, F193Y, G195S

CTTAAAATGCCAGGAAGCCATTACATCAGCCATCGCCTCGTCAGG(配列番号72)

C217S

GATGCAGTAGCTCATTCCCTCGAGCACCACCC(配列番号73)

(2) 点変異導入 PCR

5 リン酸化プライマー $4\mu 1$

template (KO-pRSET B) . 100ng

 $10 \times$ polymerase buffer $2.5 \mu 1$

10× DNA ligase buffer 2.5 μ l

2.5mM dNTPs $1 \mu 1$

polymerase (pfu) 2.5U/ μ 1 1 μ 1

Taq DNA ligase $40U/\mu 1$ $0.5 \mu 1$

滅菌水で計 50μ1とする。

プログラム:

サーマルサイクラーは GeneAmp PCR system 9700 を使用した。

- 1) 65℃ 5 min
- 2) 95°C 2 min
- 3) 95℃ 20 sec
- 4) 52°C 20 sec
- 5) 65℃ 8 min

上記の3)~5)を25サイクル繰り返す

- 6) 75°C 7 min
- 7) 4℃ hold

(3) Dpn1 処理

PCR 後のサンプルに Dpn1 を $1\mu1$ 加えて 37^{\circ} に 1 時間インキュベートしてテンプレートプラスミドを切断した。

(4) 大腸菌への形質転換

Dpn1 処理後のサンプルを大腸菌 JM109 に形質転換して変異導入後の KO-1 を発現させた。

(5) 単量体化 Kusabira-Orange (mKO) のアミノ酸配列

変異導入後の KO 変異体の塩基配列を解析し、アミノ酸配列を決定した。その結 果、11 番目のリジン(K)をアルギニン(R)に、13 番目のフェニルアラニン(F) をチロシン(Y)に、25 番目のバリン(V)をイソロイシン(I)に、32 番目のリ ジン(K)をアルギニン(R)に、55 番目のセリン(S)をアラニン(A)に、62 番目のトレオニン (T) をバリン (V) に、96 番目のグルタミン (Q) をグルタミ ン酸(B)に、102番目のフェニルアラニン(F)をセリン(S)に、104番目のア ラニン (A) をセリン (S) に、115 番目のシステイン (C) をトレオニン (T) に、 117番目のグルタミン酸(E)をチロシン(Y)に、123番目のバリン(V)をトレ オニン (T) に、133 番目のバリン (V) をイソロイシン (I) に、139 番目のセリ ン (S) をバリン (V) に、150 番目のトレオニン (T) をアラニン (A) に、151 番目のシステイン (C) をセリン (S) に、162 番目のフェニルアラニン (F) をチ ロシン (Y) に、166 番目のアラニン (A) をグルタミン酸 (E) に、190 番目のグ ルタミン (Q) をグリシン (G) に、193 番目のフェニルアラニン (F) をチロシン (Y) に、195 番目のグリシン(G)をセリン(S)に、217 番目のシステイン(C) をセリン(S)に置換されていた。さらに Kozak 配列付加のため2番目のセリン(S) の前にバリン(V)を導入した。この変異体をmKO とした。mKO のアミノ酸配列を 配列表の配列番号1に記載し、塩基配列を配列表の配列番号2に記載する。

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

大腸菌を用いて mKO に His-Tag を付加した蛋白質を常法により発現させ、Ni-Agarose を用いて精製した。

実施例2:蛍光特性の解析

実施例1で精製した mKO 蛋白質の蛍光及び吸収スペクトルを以下の通り測定し、 量子収率およびモル吸光係数を算出した。

20μM 蛍光蛋白、50mM HEPES pH7.5 溶液を用いて吸収スペクトルを測定した。このスペクトルのピークの値よりモル吸光係数を計算した。mK0 では 548nm に吸収のピークが認められ、500nm における吸収が 0.0025 となるように蛍光蛋白を上記の緩衝液で希釈して、500nm で励起した時の蛍光スペクトルと 590nm における蛍光による励起スペクトルを測定した。DsRed (CLONTECH) を同様に 500nm における吸収が 0.0025 となるようにして蛍光スペクトルを測定し、DsRed の量子収率を 0.29 として mK0 の量子収率を求めた。

結果を表1、図1及び図2に示す。表1には、国際公開WO03/54191 号公報に記載のK0蛋白質(二量体蛋白質)のデータも併記する。

表1

2	励起極大	蛍光極大	モル吸光係数	量子収率	アミノ酸数	多量体形成	pH感受性
КО	548 nm	561 nm	109750	0.45	217	二量体	pKa<5.0
mKO	548 nm	559 nm	51600	0.6	218	単量体	pKa=5.0,

実施例3:超遠心分析による分子量の測定

mK0 蛋白質溶液を 150mM KC1,50mM HEPES-KOH pH7.4 とした。 mK0 の分子量決定のため超遠心分析をおこなった。超遠心機 XL-1 (ベックマン・コールター) を用いて 25,000rpm、22 時間遠心して、mK0 の吸収極大 (548nm) 付近の 540nm の吸収を測定した。その測定結果からmK0 の分子量は 28 k Da と計算された(図 3)。これはアミノ酸配列から予測される 26kDa とほぼ一致し、mKO が単量体として存在することが確認された。

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

実施例4:ミトコンドリアへのターゲティング

KO およびmKO の N 末端に、Yeast 由来の cytochrome oxidase サブユニット4 の N 末端 12 アミノ酸(MLSLRQSIRFFK)を付加し、HeLa 細胞のミトコンドリアへのターゲティングを行い、ミトコンドリアのラベルを行った。KO(二量体)は正確にターゲティングされずに、ミトコンドリアが粒々に染色されているのが確認された(図 4)。一方、mKO(単量体)は正確にミトコンドリアにターゲティングされ、細長い糸状のミトコンドリアが観察され、単量体化による有効性が確認された(図 5)。

実施例 5: 蛍光特性の異なる mKO の変異体の作製

(1) 変異導入

mKOのアミノ酸を置換し、mKOとは異なった蛍光特性を持つ蛍光蛋白質の作製を行った。点変異導入は mKO を挿入した大腸菌発現ベクター (pRSET_B) に点変異導入プライマーをもちいて PCR をかけることにより行った。PCR に用いたプライマーは 5'側のリン酸化を行った。

(a) プライマーの5' リン酸化

 $100\,\mu$ M primer $2\,\mu$ 1 10 imes T4 polynucleotide kinase buffer $5\,\mu$ 1 $100\,\mu$ M ATP $0.5\,\mu$ 1 滅菌水 $41.5\,\mu$ 1 T4 polynucleotide kinase $(10\,U/\mu\,1)$ $1\,\mu$ 1 37° Cで $30\,$ 分間インキュベートした。

(b) 点変異導入 PCR

5 リン酸化プライマー $4\mu1$ template (mKO-pRSET B) 100ng $10\times$ polymerase buffer $2.5\mu1$

10× DNA ligase buffer

 $2.5 \mu 1$

2.5mM dNTPs

 $1 \mu 1$

polymerase (pfu) 2.5U/ μ l

 $1 \mu 1$

Taq DNA ligase

 $40U/\mu 1$

 $0.5 \mu 1$

滅菌水で計50μ1とする。

プログラム

サーマルサイクラーは GeneAmp PCR system 9700 を使用した。

- 1) 65℃ 5 min
- 2) 95°C 2 min
- 3) 95℃ 20 sec
- '4) 52℃ 20 sec
- 5) 65°C 8 min
- 6) 75°C 7 min
- 7) 4℃ hold
- 3) ~5) を25 サイクル

(c) Dpn1 処理

PCR 後のサンプルに Dpn1 を 1 µ 1 加えて 37℃に 1 時間インキュベートしてテンプレートプラスミドを切断した。

(d) 大腸菌への形質転換

Dpn1 処理後のサンプルを大腸菌 JM109(DE3)に形質転換して変異導入後の mKO を発現させ解析を行なった。

(2) mKO 変異体のアミノ酸置換部位および蛍光特性

蛍光測定には蛍光分光光度計 F-2500 (HITACHI) を使用した。吸収測定には分光光度計 U-3310 (HITACHI) を使用した。

(i) UV 励起緑色蛍光変異体 mKVU-1 (アミノ酸配列を配列番号 3 に示し、塩基配列を配列番号 4 に示す)

mKO の 70 番目のプロリン (P) をシステイン (C) に、160 番目のバリン (V) を アスパラギン酸 (D) に、162 番目のメチオニン (M) をロイシン (L) に、176 番目のフェニルアラニン (F) をメチオニン (M) にアミノ酸置換することにより、505nm に蛍光ピークを持ち、398nm に励起のピークを持つ緑色蛍光蛋白質となった (図 6 、 7)。モル吸光係数は 10000 で、蛍光の量子収率は 0.27 となった。

(ii) 青色蛍光変異体 mKUV-2 (アミノ酸配列を配列番号5に示し、塩基配列を配列番号6に示す)

mKO の 65 番目のシステイン (C) をグリシン (G) に、70 番目のプロリン (P) をグリシン (G) に、160 番目のバリン (V) をアスパラギン酸 (D) に、176 番目 のフェニルアラニン (F) をメチオニン (M) にアミノ酸置換することにより、469nm に蛍光ピークを持ち、322nm に励起のピークを持つ青色蛍光蛋白質となった (図8、9)。モル吸光係数は 12500 で、蛍光の量子収率は 0.2 となった。

(iii) 緑色蛍光変異体 mKO-FM32 (アミノ酸配列を配列番号7に示し、塩基配列を配列番号8に示す)

mKO の 65 番目のシステイン (C) をアラニン (A) に、70 番目のプロリン (P) をグリシン(G) にアミノ酸置換することにより、506nm に蛍光ピークを持ち、493nm に励起のピークを持つ緑色蛍光蛋白質となった (図 1 0、1 1)。モル吸光係数は 27500 で、蛍光の量子収率は 0.44 となった。

(iv)赤色蛍光変異体 mKO-F90 (アミノ酸配列を配列番号9 に示し、塩基配列を配列番号10に示す)

mKO の 41 番目のメチオニン (M) をロイシン (L) に、49 番目のリジン (K) を グルタミン酸 (E) に、69 番目のアルギニン (R) をリジン (K) に、145 番目のセ リン (S) をトリプトファン (W) に、185 番目のリジン (K) をグルタミン酸 (E) に、188 番目のリジン (K) をグルタミン酸 (E) に、192 番目のセリン (S) をア

図19

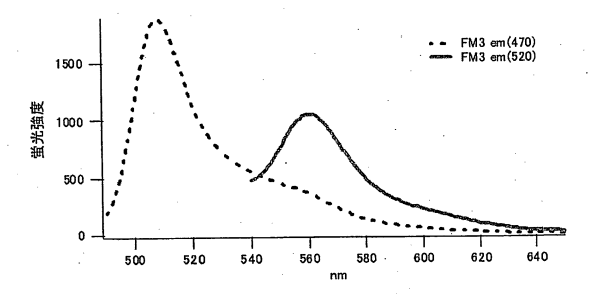


図20

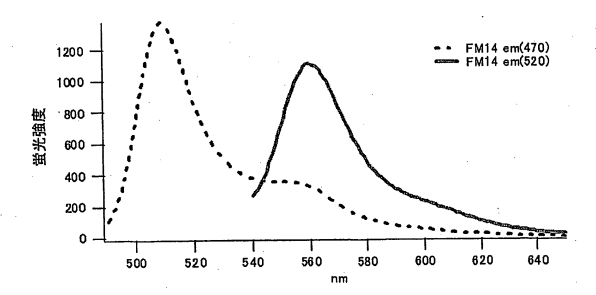


図21

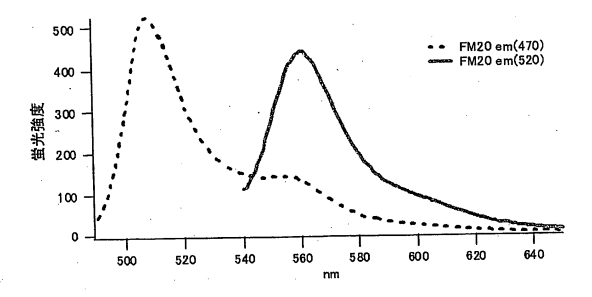
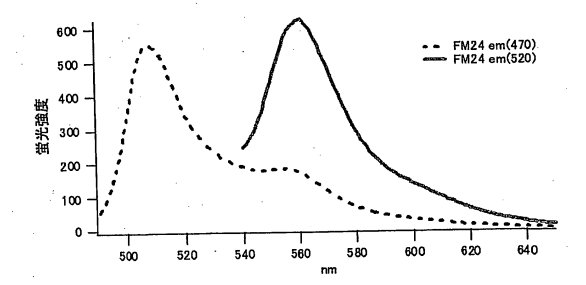


図22



Page /4 01 2 10

WO 2005/054464

図23

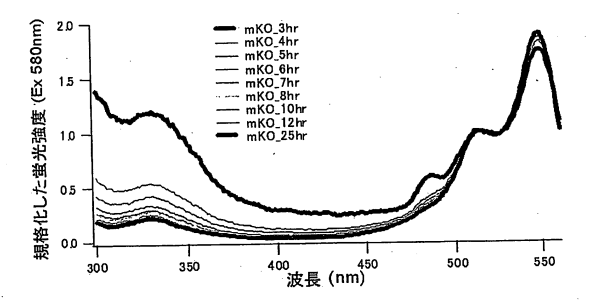
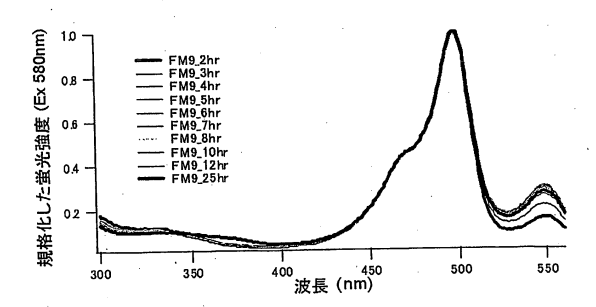


図24



PCT/JP2004/018437

図25

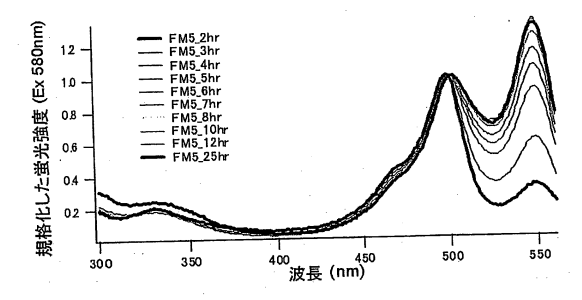
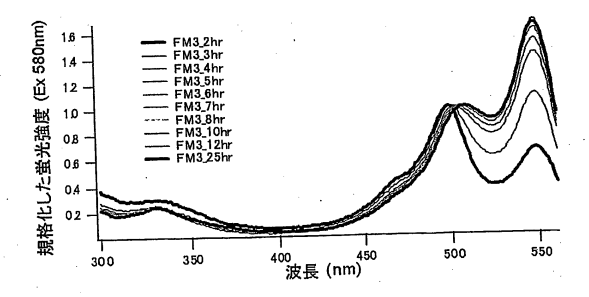


図26



WO 2005/054464

図27

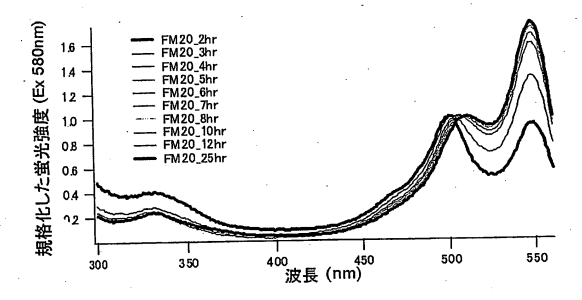


図28

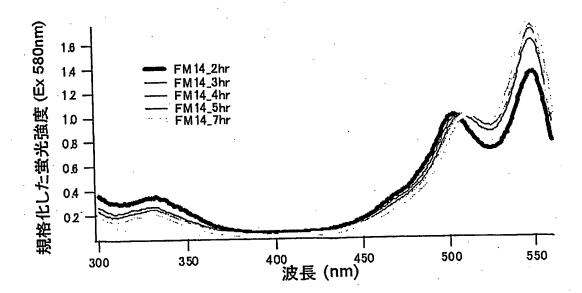
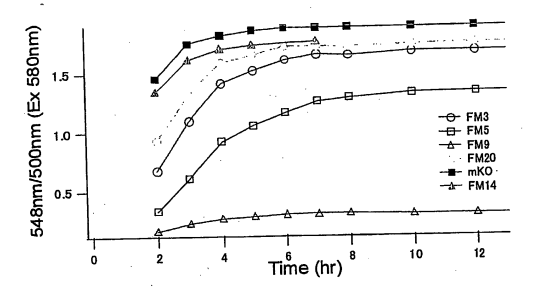


図29



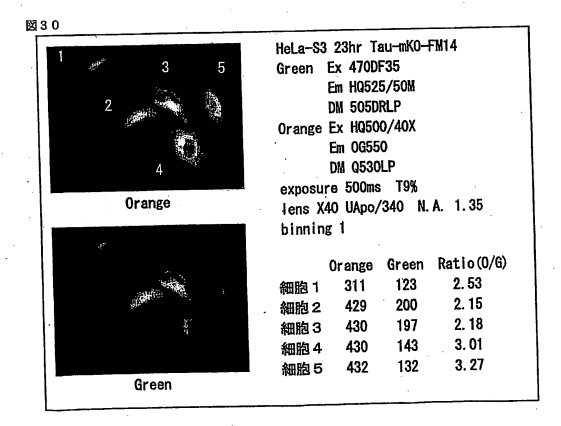


図31

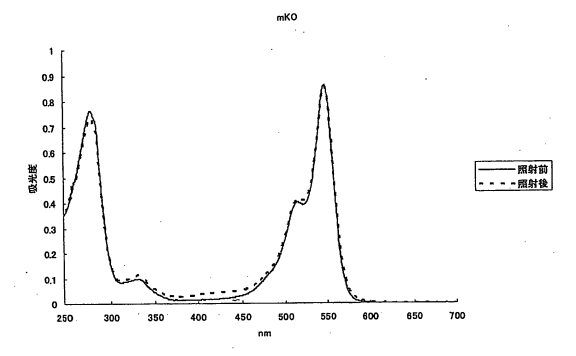
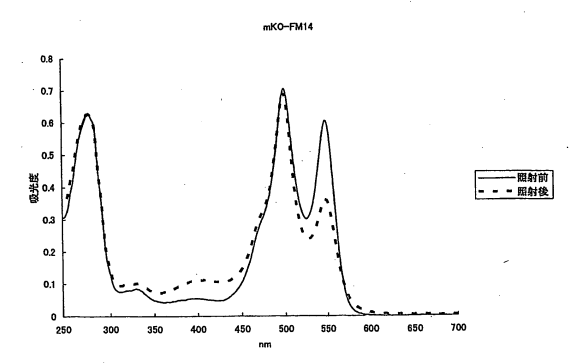


図32



WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

図33

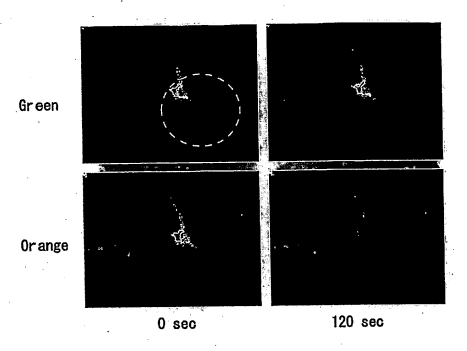
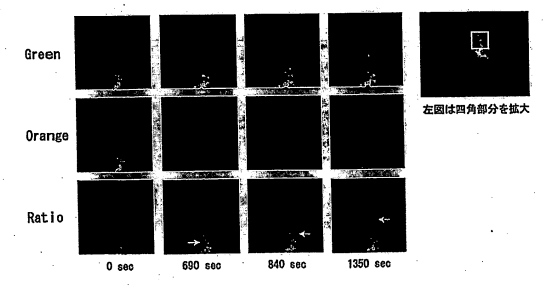
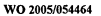


図34





PCT/JP2004/018437

図35

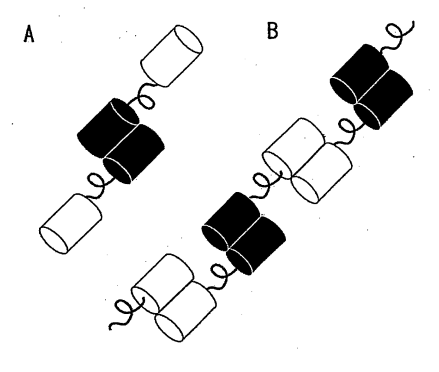


図36

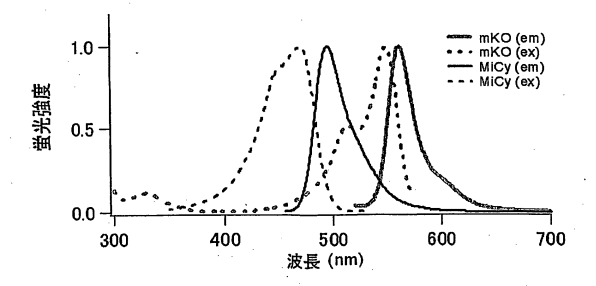


図37

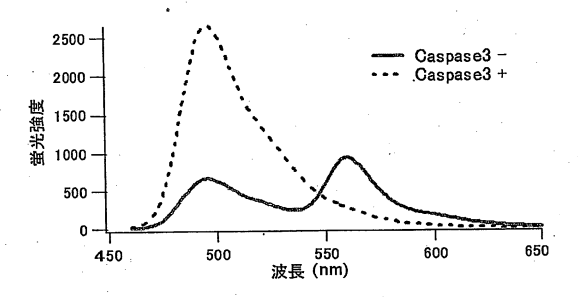
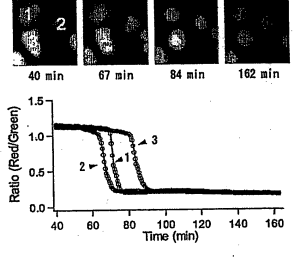


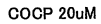
図38



440AF21, 455DRLP, 480ALP T 1%, binning 4, Exposure 187 ms X40 Uapo/340, Interval 30sec



図39



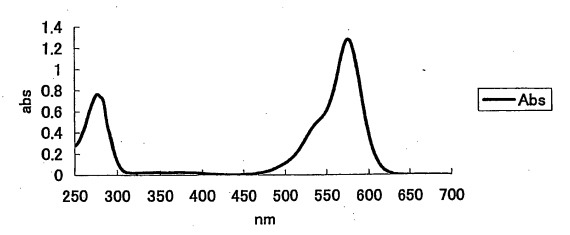


図40

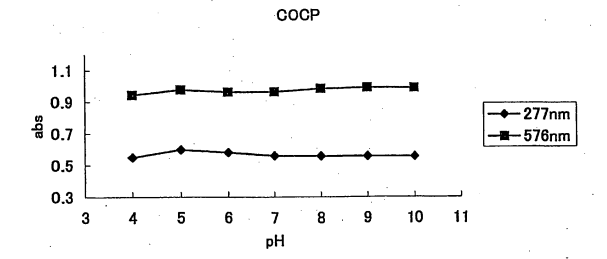


図41

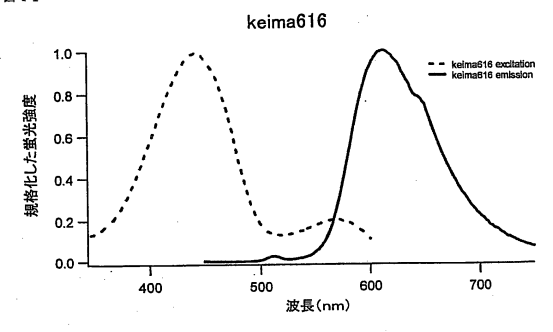
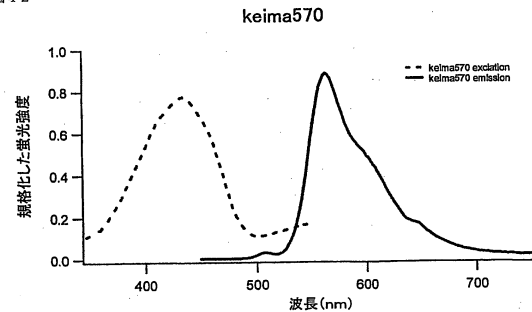


図42



PCT/JP2004/018437

図43



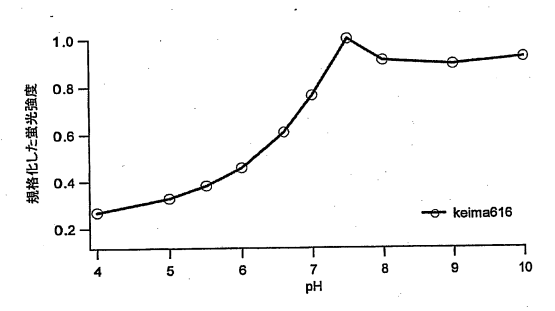


図44

keima570

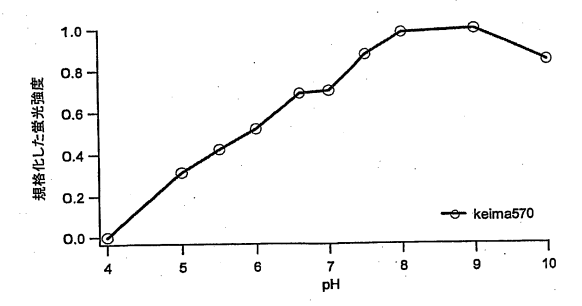


図45

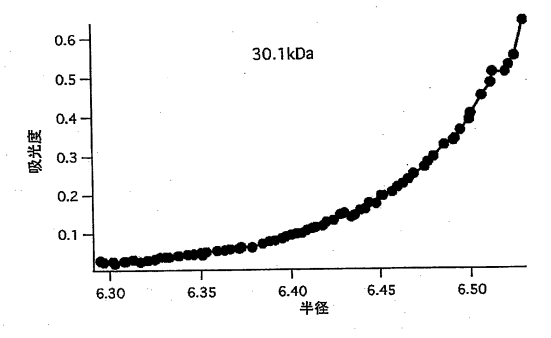


図46

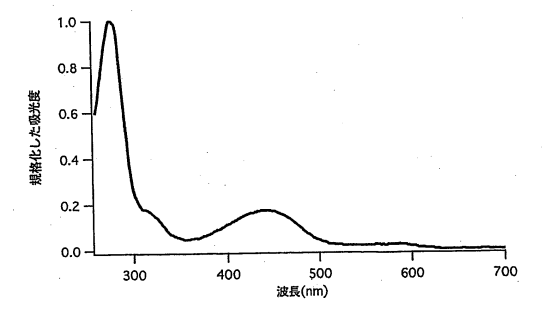


図47

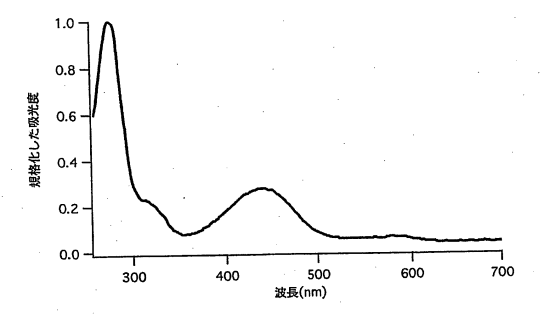


図48

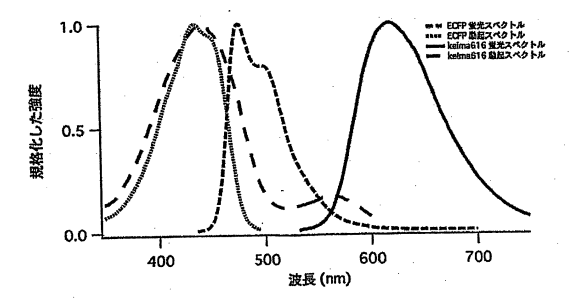
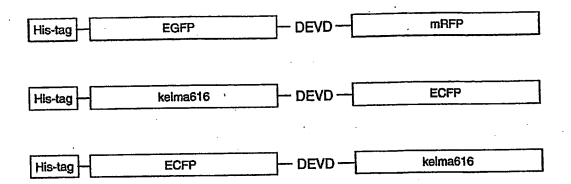




図49



PCT/JP2004/018437

図50

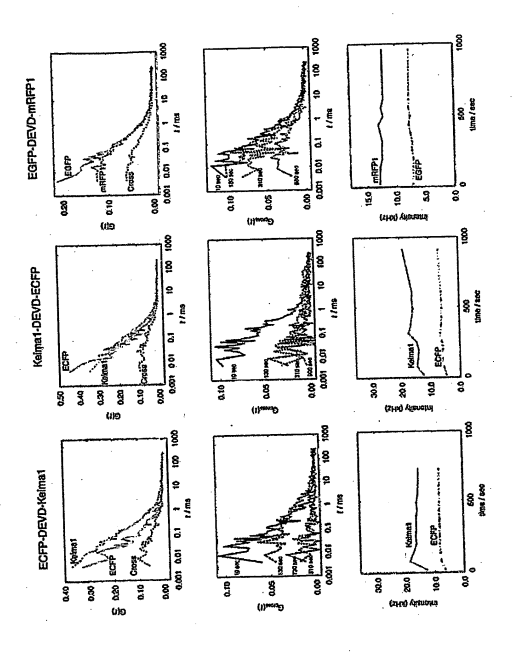


図51

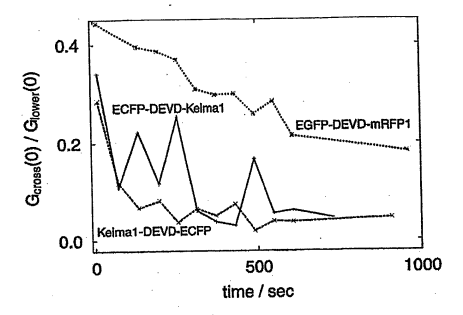


図52

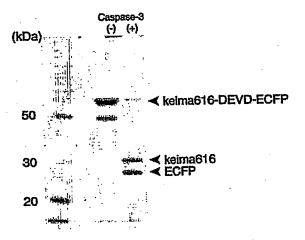
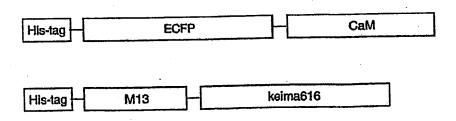


図53



PCT/JP2004/018437

図54

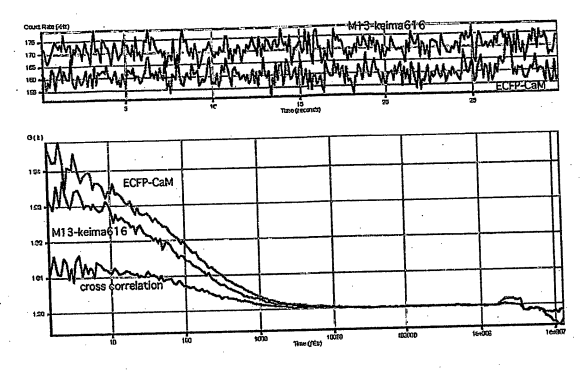
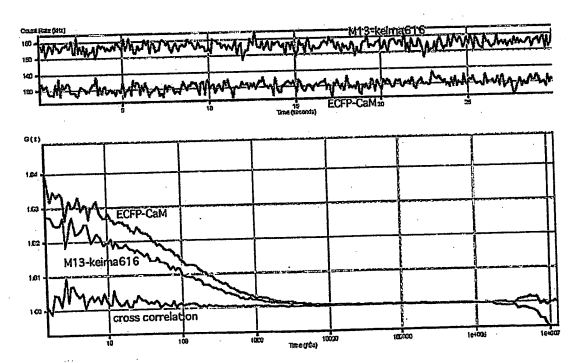


図55



PCT/JP2004/018437

SEQUENCE LISTING

<110> RIKEN

<120> Fluorescent protein

<130> A41869A

<160> 81

<210> 1

<211> 218 .

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 1

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

130

135

140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser

180

185

190

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 2

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 2

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

65

PCT/JP2004/018437

55

70

tgt tac ggc cac aga cct ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 80 75

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

> 95 90 85

60

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

> 110 105 100

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

> 120 115

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

140 130 135

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 160 155 150 145

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

170 175 165

aag act act tac aag gcg gca aaa aag att ctt aaa atg cca gga agc 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser

> 190 180 185

cat tac atc agc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

1 ago 54 01 2 10

· (

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc tga

657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

⟨210⟩ 3

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 3

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 . 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

100 105 110

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

PCT/JP2004/018437

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Asp

145

150

155

160

Thr Leu Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Met

165

170

175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser

180

185

190

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 '

215

<210> 4

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 4

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25 /

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60.

OUSUS4464 [Tile://C:/Documents and Settingsrevallulueskiop/Ducalors/Invocador-to-to-pop-

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

tgc tac ggc cac aga tgt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 80 75 70 65 tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu 95 90 85 gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 110 105 100 aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe 125 120 115 cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 140 135 130 tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gac 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Asp 160 150 145 acg ttg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa atg 528 Thr Leu Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Met 175 . 170 165 aag act act tac aag gcg gca aaa aag att ctt aaa atg cca gga agc 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser 190 185 180

cat tac atc agc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624
His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195 200 205

PCT/JP2004/018437

657

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

WO 2005/054464

215

<210> 5

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

⟨400⟩ 5

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

40

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Gly Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Asp

7/121

PCT/JP2004/018437

160 155 150 145

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Met

175 170

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser

190 185 180

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 200 205 195

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

165

215 210

⟨210⟩ 6

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

35

<400> 6

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

15 5 10 1

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

> 30 25 20

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala 45

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

40

60 55 50

ggg tac ggc cac aga ggt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240

Gly	, ,	Tyr	G1	y .]	His	Arg	Gly	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Glu	Ile	Pro.	Asp	
65	5					•	70		٠			75					80	
tat	t	ttc	aa	ıa	caa	gca	ttt	cct	gaa	ggc	ctg	tca	tgg	gaa	agg	tcg	ttg	288
Туз	ŕ	Phe	Ly	rs	Gln	Ala	Phe	Pro	Glu	Gly	Leu	Ser	Trp	Glu	Arg	Ser	Leu	
						85					90					95		
ga	g	ttc	ga	aa	gat	ggt	ggg	tcc	gct	tca	gtc	agt	gcg	cat	ata	agc	ctt	336
G1	u	Phe	G.	lu	Asp	Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Ser	Ala	His	Ile	Ser	Leu	
					100		•			105					110			
ag	а	gga	a	ac	acc	tto	tac	cac	aaa	tcc	aaa	ttt	act	ggg	gtt	aac	ttt	384
Ar	g	Gly	A	sn	Thr	Phe	тут	His	Lys	Ser	Lys	Phe	Thr	Gly	Val	Asn	Phe	
			1	15					. 120)				125				
cc	t	gçe	g	at	ggt	cct	ato	c ate	g caa	aac	caa	agt	gtt	gat	tgg	gag	cca	432
Pı	°o	A1	a A	sp	G1y	Pro	o Ile	e Met	t G1n	. Asn	Glr	Sei	· Val	Asp	Trp	Glu	Pro	
		13	0					13	5			•	140)				
to	ca	ac	C E	gag	aaa	a at	t ac	t gc	c ago	gac	gg8	a gti	t cta	g aag	gg1	t gat	gat	480
S	er	Th	r (lu	Lys	s Il	e Th	r Al	a Sei	r Ası	G1;	y Va	l Leu	ı Lys	G1;	y Asp	Asp)
1	45						15	0				15	5 .				160	
а	CE	g at	g ·	tac	cta	a aa	a ct	t ga	a gg	a gg	c gg	c aa	t ca	c aaa	a tg	c cas	a ata	g 528
Ţ	hr	: Me	t '	Гуг	: Le	u Ly	s Le	eu Gl	u Gl	y G1	y Gl	y As	n Hi	s Ly:	s С у	s Gl	n Me	t.
						16	55				17	0				17	5	
а	aį	g ac	t	act	t ta	c aa	g go	g go	a aa	a aa	g at	t ct	t aa	a at	g cc	a gg	a ag	c 576
I	,y ;	s Tl	ır	Th	r Ty	r Ly	s Al	la Al	a Ly	s Ly	s Il	e Le	u Ly	s Me	t Pr	o G1	y Se	r
					18	0				18	5				19	90 -	•	
	a	t t	ac	at	c ag	c c	at c	gc c	tc gt	c ag	g aa	aa ad	cc ga	a gg	c aa	ac at	t ac	t 624
I	łi	s T	yr	11	e Se	er H	is A	rg L	eu Va	al Ar	g Ly	ys Tl	ar Gl	u G1	y As	sn Il	e Th	r
٠				19	5				20	00				20	5			
1	ga	ıg c	tg	gt	a ga	aa g	at g	ca g	ta g	ct ca	at to	cc t	aa					657

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

⟨210⟩ 7

⟨211⟩ 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 7

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

Ala Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

.

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser

180

185

190

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

⟨210⟩ 8

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 8

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

gct tac ggc cac aga ggt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Ala Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp OU5054464 [file:I/C:/Documents and Settings/evalury-established

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464

80 75 70 65

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

> 95 90 85

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

> 110 105 100

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

> 125 120 115

cet gcc gat ggt cet atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

140 135 130

180

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 155 150 145

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

> 175 170 165

aag act act tac aag gcg gca aaa aag att ctt aaa atg cca gga agc 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile Leu Lys Met Pro Gly Ser 190

cat tac atc agc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

185

205 200 195

657 gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

<210> 9

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 9

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Leu Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

Cys Tyr Gly His Lys Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

Trp Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

PCT/JP2004/018437

165

170

175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 10

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 10

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

. 1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag ctg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Leu Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

tgt tac ggc cac aaa cct ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Lys Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65

70

75

80

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

tgg acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Trp Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165 170 175

190

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

185

cat tac atc agc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195 200 205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa 657 Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

180

PCT/JP2004/018437

<210> 11

WO 2005/054464

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 11

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly
20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala
35 40 45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe
50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp
65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu 85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu 100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe
115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro 130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe
165 170 175

, age 101 01 210

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 12

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 12

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

tgt tac ggc cac aga ggt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Gly Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65

70

75

80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288

90

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

•

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100

85

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115

120

125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180 185 190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 657

210

215

<210> 13 ⋅

18/121

<211> 218 .

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 13

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe
50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Ala Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp
65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu
100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe
115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro
130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe
165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

PCT/JP2004/018437

180

185

190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 14

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 14

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15.

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

tgt tac ggc cac aga gct ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Ala Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65

70

75

80

tat ttc ama cam gcm ttt cct gam ggc ctg tcm tgg gam agg tcg ttg 288

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

20/121

PCT/JP2004/018437

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115

120

125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

cat tac atc ggg cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa

657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 15

<211> 218

21/121

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 15

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 3

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 4

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Ser Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180 185 190

PCT/JP2004/018437

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 16

<211> 657

<212> DNA .

<213> Fungia sp.

<400> 16

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga tct ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Ser Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

. 130 135 140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165 170 175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180 185 190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195 200 205

215

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa 657 Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

-

<210> 17

<211> 218

210

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 17

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 49

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180 185 190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

PCT/JP2004/018437

195

200

205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 18

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 18

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

tgt tac ggc cac aga tgt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65

70

75

80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115

120

125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa 657 Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 19

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

PCT/JP2004/018437

<400> 19

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe
50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Thr Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp
65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe
115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro
130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val 145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe
165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp 180 185 190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr 195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 20

<211> 657

<212> DNA

(213) Fungia sp.

<400> 20

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

tgt tac ggc cac aga act ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Thr Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65

70

75

80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

PCT/JP2004/018437

100

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115

120

125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa

657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 21

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

⟨400⟩ 21

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

Cys Tyr Gly His Arg Val Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

PCT/JP2004/018437

210

215

<210> 22

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 22

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

tgt tac ggc cac aga gta ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Val Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65

70

75

80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt $480\,$

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165 170 175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180 185 190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195 200 205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa 657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

⟨210⟩ 23

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 23

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

PCT/JP2004/018437

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Leu Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

<210> 24

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 24

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

40

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

60

tgt tac ggc cac aga ctt ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Leu Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65

70

75

80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115

120

125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

657

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 25

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 25

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

Cys Tyr Gly His Arg Tyr Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

<210> 26

PCT/JP2004/018437

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 26

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

10

15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

25

30

aga cet tac gag gga cat caa gag atg aca eta ege gte aca atg gee 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35

45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50

55

tgt tac ggc cac aga tac ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Tyr Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp 65 70 75

80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

PCT/JP2004/018437

115

120

125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa

657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 27

<211> 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 27

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1

5

10

15

Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20

30

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

25

Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala
35 40 45

Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

Cys Tyr Gly His Arg Gln Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

85 90 95

Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130 135 140

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145 150 155 160

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165 170 175

Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180 185 190

His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195 200 205

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210 215

⟨210⟩ 28

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 28

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga cag ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Gln Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

90 95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100 105 110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115 120 125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480

Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528

Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac 576° Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa

657

Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

210

215

<210> 29

⟨211⟩ 218

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<220>

<221> UNSURE

<222> (186)

<223> unknown amiono acid

<400> 29

PCT/JP2004/018437

Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Asn Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Xaa Leu Glu Met Pro Gly Asp His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

PCT/JP2004/018437

210

215

<210> 30

<211> 657

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<220>

<221> unsure

<222> (556)

<223> unknown nucleotide

<400> 30

atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac 48 Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp

1 5 10 15

ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc 96 Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly

20 25 30

aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc 144 Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala

35 40 45

gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc 192 Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe

50 55 60

tgt tac ggc cac aga aat ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac 240 Cys Tyr Gly His Arg Asn Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp

65 70 75 80

tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg 288 Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu

PCT/JP2004/018437

85

90

95

gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt 336 Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu

100

105

110

aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt 384 Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe

115

120

125

cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca 432 Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro

130

135

140

tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt 480 Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val

145

150

155

160

acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc 528 Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe

165

170

175

aag act act tac aag gcg gca aaa gag ntt ctt gaa atg cca gga gac 576 Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Xaa Leu Glu Met Pro Gly Asp

180

185

190

cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act 624 His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr

195

200

205

gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser 657

210

215

<210> 31

<211> 665

.

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

0) 555

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 31

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly

1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His

20 25 30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu
35 40 45

Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser

55

Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Asp Val Thr Ala Pro Leu Val

65 70 75 80

Asp Glu Gly Ala Pro Gly Lys Gln Ala Ala Ala Gln Pro His Thr Glu

85 90 95

60

Ile Pro Glu Gly Thr Thr Ala Glu Glu Ala Gly Ile Gly Asp Thr Pro

100 105 110

Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val Thr Gln Ala Arg Met Val
115 120 125

Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp Asp Lys Lys Ala Lys Gly

130 135 140

'Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala Ala Pro Pro

145 150 155 160

Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg Ile Pro Ala Lys Thr Pro

165 170 175

Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly Glu Pro Pro Lys Ser Gly

180 185 190

Asp	Arg	Ser	Gly	Tyr	Ser	Ser	Pro	Gly	Ser	Pro	Gly	Thr	Pro	Gly	Ser
		195					200					205			•
Arg	Ser	Arg	Thr	Pro	Ser	Leu	Pro	Thr	Pro	Pro	Thr	Arg	Glu	Pro	Lys
	210					215					220				
Lys	Val	Ala	Val	Val	Arg	Thr	Pro	Pro	Lys	Ser	Pro	Ser	Ser	Ala	Lys
225					230					235					240
Ser	Arg	Leu	Gln.	Thr	Ala	Pro	Val	Pro	Met	Pro	Asp	Leu	Lys	Asn	Val
				245					250	,				255	
Lys	Ser	Lys	Ile	Gly	Ser	Thr	Glu	Asn	Leu	Lys	His	Gln	Pro	Gly	Gly
			260					265					270		
Gly	Lys	Val	Gln	Ile	Ile	Asn	Lys	Lys	Leu	Asp	Leu	Ser	Asn	Val	Gln
		275					280					285			
Ser	Lys	Cys	Gly	Ser	Lys	Asp	Asn	Ile	Lys	His	Val	Pro	Gly	Gly	Gly
	290					295					300				
Ser	Val	Gln	Ile	Val	Tyr	Lýs	Pro	Val	Asp	Leu	Sèr	Lys	Val	Thr	Ser
305					310					315	-				320
Lys	Cys	Gly	Ser	Leu	Gly	Asn	Ile	His	His	Lys	Pro	Gly	G1y	G1y	G1n
				325					330					335	•
Val	G1u	Val	Lys	Ser	Glu	Lys	Leu	Asp	Phe	Lys	Asp	Arg	Val	Gln	Ser
			340					345					350		
Lys	Ile	Gly	Ser	Leu	Asp	Asn	Ile	Thr	His	Val	Pro	Gly	G1y	Gly	Asr
		355			÷		360					365	;		
Lys	Lys	Ile	Glu	Thr	His	Lys	Leu	Thr	Phe	Arg	Glu	Asn	Ala	Lys	Ala
	370					375					380)			
Lys	Thr	Asp	His	Gly	Ala	Glu	Ile	Val	Tyr	Lys	Ser	Pro	Val	Val	Sei
385					390					395	;)				400
G1y	Asp	Thr	Ser	Pro	Arg	His	Leu	Ser	Asn	Val	Ser	Ser	Thr	Gly	Sei

.

PCT/JP2004/018437

 11e Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr Leu Ala Asp Glu Val

 420
 425
 430

 Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu Gly Ser Gly Gly Glu Phe Met
 445
 445

Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly
450 455 460

Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg
465 470 475 480

Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala Glu
485 490 495

Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe Cys
500 505 510

Tyr Gly His Arg Val Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr
515 520 525

Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu 530 535 540

Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu Arg 545 550 555 560

Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro
565 570 575

Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser 580 585 590

Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val Thr
595 600 605

Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe Lys
610 615 620

PCT/JP2004/018437

Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp His

625

630

635

640

Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu

645

650

655

Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

660

665

<210> 32

<211> 1998

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 32

atg gct gag ccc cgc cag gag ttc gaa gtg atg gaa gat cac gct ggg 48 Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly

. 1

5

10

15

acg tac ggg ttg ggg gac agg aaa gat cag ggg ggc tac acc atg cac 96 Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His

20

25

30

caa gac caa gag ggt gac acg gac gct ggc ctg aaa gaa tct ccc ctg 144 Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu

ຶ 35

40

45

cag acc ccc act gag gac gga tct gag gaa ccg ggc tct gaa acc tct 192 Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser

50

55

60

gat gct aag agc act cca aca gcg gaa gat gtg aca gca ccc tta gtg 240
Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Asp Val Thr Ala Pro Leu Val

65

70

75

80

gat gag gga gct ccc ggc aag cag gct gcc gcg cag ccc cac acg gag 288

90

Asp Glu Gly Ala Pro Gly Lys Gln Ala Ala Ala Gln Pro His Thr Glu

95

atc cca gaa gga acc aca gct gaa gaa gca ggc att gga gac acc ccc 336 Ile Pro Glu Gly Thr Thr Ala Glu Glu Ala Gly Ile Gly Asp Thr Pro

100

85

105

110

agc ctg gaa gac gaa gct gct ggt cac gtg acc caa gct cgc atg gtc 384 Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val Thr Gln Ala Arg Met Val

115

120

125

agt aaa agc aaa gac ggg act gga agc gat gac aaa aaa gcc aag ggg 432 Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp Asp Lys Lys Ala Lys Gly

130

135

140

gct gat ggt aaa acg aag atc gcc aca ccg cgg gga gca gcc cct cca 480 Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala Ala Pro Pro

145

150

155

160

ggc cag aag ggc cag gcc aac gcc acc agg att cca gca aaa acc ccg 528 Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg Ile Pro Ala Lys Thr Pro

165

170

175

ccc gct cca aag aca cca ccc agc tct ggt gaa cct cca aaa tca ggg 576 Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly Glu Pro Pro Lys Ser Gly

180

185

190

gat cgc agc ggc tac agc ccc ggc tcc cca ggc act ccc ggc agc 624
Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro Gly Thr Pro Gly Ser

195

200

205

cgc tcc cgc acc ccg tcc ctt cca acc cca ccc acc cgg gag ccc aag 672
Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro Pro Thr Arg Glu Pro Lys

210

215

220

aag gtg gca gtg gtc cgt act cca ccc aag tcg ccg tct tcc gcc aag 720

Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser Ser Ala Lys
225 230 235 240

agc cgc ctg cag aca gcc ccc gtg ccc atg cca gac ctg aag aat gtc 768 Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro Asp Leu Lys Asn Val

245 250 255

aag too aag ato ggo too act gag aac otg aag oac oag oog gga ggo 816 Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys His Gln Pro Gly Gly

260 265 270

ggg aag gtg cag ata att aat aag aag ctg gat ctt agc aac gtc cag 864 Gly Lys Val Gln Ile Ile Asn Lys Lys Leu Asp Leu Ser Asn Val Gln

275 280 285

tcc aag tgt ggc tca aag gat aat atc aaa cac gtc ccg gga ggc ggc 912 Ser Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn Ile Lys His Val Pro Gly Gly Gly

290 295 300

agt gtg caa ata gtc tac aaa cca gtt gac ctg agc aag gtg acc tcc 960 Ser Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu Ser Lys Val Thr Ser 305 310 315 320

aag tgt ggc tca tta ggc aac atc cat cat aaa cca gga ggt ggc cag 1008 Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys Pro Gly Gly Gln

325 330 335

gtg gaa gta aaa tot gag aag ott gac tto aag gac aga gto cag tog 1056 Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys Asp Arg Val Gln Ser

340 345 350

aag att ggg too otg gac aat atc acc cac gto oct ggc gga gga aat 1104 Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val Pro Gly Gly Asn

355 360 365

aaa aag att gaa acc cac aag ctg acc ttc cgc gag aac gcc aaa gcc 1152

PCT/JP2004/018437

Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg Glu Asn Ala Lys Ala 380 375 370 aag aca gac cac ggg gcg gag atc gtg tac aag tcg cca gtg gtg tct 1200 Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys Ser Pro Val Val Ser 400 395 390 385 ggg gac acg tct cca cgg cat ctc agc aat gtc tcc tcc acc ggc agc 1248 Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn Val Ser Ser Thr Gly Ser 415 410 405 atc gac atg gta gac tcg ccc cag ctc gcc acg cta gct gac gag gtg 1296 Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr Leu Ala Asp Glu Val 430 425 420 tet gee tee etg gee aag eag ggt ttg gga tee gga ggt gaa tte atg 1344 Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu Gly Ser Gly Gly Glu Phe Met 440 435 gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag atg agg tac tac atg gac ggc 1392 Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly 460 455 450 tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att gaa ggt gaa ggc aca ggc aga 1440 Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg 480 475 470 465

cct tac gag gga cat caa gag atg aca cta cgc gtc aca atg gcc gag 1488 Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala Glu

> 495 490 485

ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac tta gtg tca cac gtg ttc tgt 1536 Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe Cys

510 500 505

tac ggc cac aga gta ttt act aaa tat cca gaa gag ata cca gac tat 1584

PCT/JP2004/018437

Tyr Gly His Arg Val Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr

515

520

525

ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg tca tgg gaa agg tcg ttg gag 1632 Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu

530

535

565

540

ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc agt gcg cat ata agc ctt aga 1680 Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val Ser Ala His Ile Ser Leu Arg 560 555 550 545

gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa ttt act ggg gtt aac ttt cct 1728 Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro 575 570

gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa agt gtt gat tgg gag cca tca 1776 Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser 590 585

580 acc gag aaa att act gcc agc gac gga gtt ctg aag ggt gat gtt acg 1824

Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly Val Leu Lys Gly Asp Val Thr

595

600

605

atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc aat cac aaa tgc caa ttc aag 1872 Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly Asn His Lys Cys Gln Phe Lys

610

615

620

act act tac aag gcg gca aaa gag att ctt gaa atg cca gga gac cat 1920 Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile Leu Glu Met Pro Gly Asp His 640 635 630 625

tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa acc gaa ggc aac att act gag 1968 Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu

645

650

655

ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc taa

1998

PCT/JP2004/018437

Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

<210> 33 €

<211> 480

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 33

Met Gly Thr Ile Leu Phe Leu Thr Met Val Ile Ser Tyr Phe Gly Cys

-1

Met Lys Ala Ala Pro Met Lys Glu Ala Asn Val His Gly Gln Gly Asn

Leu Ala Tyr Pro Ala Val Arg Thr His Gly Thr Leu Glu Ser Val Asn

Gly Pro Arg Ala Gly Ser Arg Gly Leu Thr Thr Thr Ser Leu Ala Asp

Thr Phe Glu His Val Ile Glu Glu Leu Leu Asp Glu Asp Gln Lys Val

Arg Pro Asn Glu Glu Asn His Lys Asp Ala Asp Leu Tyr Thr Ser Arg

Val Met Leu Ser Ser Gln Val Pro Leu Glu Pro Pro Leu Leu Phe Leu

Leu Glu Glu Tyr Lys Asn Tyr Leu Asp Ala Ala Asn Met Ser Met Arg

Val Arg Arg His Ser Asp Pro Ala Arg Arg Gly Glu Leu Ser Val Cys

Asp Ser Ile Ser Glu Trp Val Thr Ala Ala Asp Lys Lys Thr Ala Val

Asp Met Ser Gly Gly Thr Val Thr Val Leu Glu Lys Val Pro Val Ser ·165 Lys Gly Gln Leu Lys Gln Tyr Phe Tyr Glu Thr Lys Cys Asn Pro Met Gly Tyr Thr Lys Glu Gly Cys Arg Gly Ile Asp Lys Arg His Trp Asn Ser Gln Cys Arg Thr Thr Gln Ser Tyr Val Arg Ala Leu Thr Met Asp Ser Lys Lys Arg Ile Gly Trp Arg Phe Ile Arg Ile Asp Thr Ser Cys Val Cys Thr Leu Thr Ile Lys Arg Gly Arg Gly Val Pro Arg Ala Arg Asp Pro Pro Val Ala Thr Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr Leu Arg Val Thr Met Ala Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Val Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val

Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

370

375

380

Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln

385

390

395

400

Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly

405

410

415

Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly

420

425

430

Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile

435

440

445

Leu Glu Met Pro Gly Asp His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys

450

455

460

Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

465

470

475

480

⟨210⟩ 34

<211> 1443

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 34

atg gga acc atc ctt ttc ctt act atg gtt att tca tac ttc ggt tgc 48 Met Gly Thr Ile Leu Phe Leu Thr Met Val Ile Ser Tyr Phe Gly Cys

1

5

10

15

atg aag gct gcg ccc atg aaa gaa gca aac gtc cac gga caa ggc aac 96 Met Lys Ala Ala Pro Met Lys Glu Ala Asn Val His Gly Gln Gly Asn

20

25

30

ttg gcc tac cca gct gtg cgg acc cat ggg act ctg gag agc gtg aat 144 Leu Ala Tyr Pro Ala Val Arg Thr His Gly Thr Leu Glu Ser Val Asn

35

40

ggg ccc agg gca ggt tcg aga ggt ctg acg acg tcc ctg gct gac 192 Gly Pro Arg Ala Gly Ser Arg Gly Leu Thr Thr Thr Ser Leu Ala Asp

50 55 60

act ttt gag cac gtg atc gaa gag ctg ctg gat gag gac cag aag gtt 240 Thr Phe Glu His Val Ile Glu Glu Leu Leu Asp Glu Asp Gln Lys Val

65 70 75 80

cgg ccc aac gaa gaa aac cat aag gac gcg gac ttg tac act tcc cgg 288 Arg Pro Asn Glu Glu Asn His Lys Asp Ala Asp Leu Tyr Thr Ser Arg

85 90 95

gtg atg ctc agc agt caa gtg cct ttg gag cct cct ctg ctc ttt ctg 336 Val Met Leu Ser Ser Gln Val Pro Leu Glu Pro Pro Leu Leu Phe Leu

100 105 110

ctg gag gaa tac aaa aat tac ctg gat gcc gca aac atg tct atg agg 384 Leu Glu Glu Tyr Lys Asn Tyr Leu Asp Ala Ala Asn Met Ser Met Arg

115 120 125

gtt cgg cgc cac tcc gac ccc gcc cgc cgt ggg gag ctg agc gtg tgt 432 Val Arg Arg His Ser Asp Pro Ala Arg Arg Gly Glu Leu Ser Val Cys

130 135 140

gac agt att agc gag tgg gtc aca gcg gca gat aaa aag act gca gtg 480 Asp Ser Ile Ser Glu Trp Val Thr Ala Ala Asp Lys Lys Thr Ala Val

145 150 155 160

gac atg tcc ggt ggg acg gtc aca gtc ctg gag aaa gtc ccg gta tca 528
Asp Met Ser Gly Gly Thr Val Thr Val Leu Glu Lys Val Pro Val Ser

165 170 175

aaa ggc caa ctg aag caa tat ttc tac gag acc aag tgt aat ccc atg 576 Lys Gly Gln Leu Lys Gln Tyr Phe Tyr Glu Thr Lys Cys Asn Pro Met

180 185 190

ggt tac acg aag gaa ggc tgc agg ggc ata gac aaa agg cac tgg aac 624 Gly Tyr Thr Lys Glu Gly Cys Arg Gly Ile Asp Lys Arg His Trp Asn

195 200 205

tcg caa tgc cga act acc caa tcg tat gtt cgg gcc ctt act atg gat 672 Ser Gln Cys Arg Thr Thr Gln Ser Tyr Val Arg Ala Leu Thr Met Asp

210 215 220

agc aaa aag aga att ggc tgg cgg ttc ata agg ata gac act tcc tgt 720 Ser Lys Lys Arg Ile Gly Trp Arg Phe Ile Arg Ile Asp Thr Ser Cys 225 230 235 240

gta tgt aca ctg acc att aaa agg gga aga ggg gta ccg cgg gcc cgg 768 Val Cys Thr Leu Thr Ile Lys Arg Gly Arg Gly Val Pro Arg Ala Arg

245 250 255

gac cca ccg gtc gcc acc atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag 816 Asp Pro Pro Val Ala Thr Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys

260 265 270

atg agg tac tac atg gac ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att 864
Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile

275
280
285

gaa ggt gaa ggc aca ggc aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca 912 Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr

290 295 300

cta cgc gtc aca atg gcc gag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac 960 Leu Arg Val Thr Met Ala Glu Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp 305 310 315 320

tta gtg tca cac gtg ttc tgt tac ggc cac aga gta ttt act aaa tat 1008 Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Val Phe Thr Lys Tyr

325 330 335

cca gaa gag ata cca gac tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg 1056 Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu

340 345 350

tca tgg gaa agg tcg ttg gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc 1104 Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val

355 360 365

agt gcg cat ata agc ctt aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa 1152 Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys

370 375 380

ttt act ggg gtt aac ttt cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa 1200
Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln
385 390 395 400

agt gtt gat tgg gag cca tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga 1248 Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly

405 410 415

gtt ctg aag ggt gat gtt acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc 1296 Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly

420 425 430

aat cac aaa tgc caa ttc aag act act tac aag gcg gca aaa gag att 1344 Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Glu Ile

435 440 445

ctt gaa atg cca gga gac cat tac atc ggc cat cgc ctc gtc agg aaa 1392 Leu Glu Met Pro Gly Asp His Tyr Ile Gly His Arg Leu Val Arg Lys

450 455 460

acc gaa ggc aac att act gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc 1440

Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

465 470 475 480

PCT/JP2004/018437

taa

<210> 35

⟨211⟩ 464

<212> PRT

<213> Fungia sp.

<400> 35

Met Val Ser Tyr Ser Lys Gln Gly Ile Ala Gln Glu Met Arg Thr Lys

Tyr Arg Met Glu Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly

Val Gly Thr Gly Asn Pro Tyr Glu Gly Lys Gln Met Ser Glu Leu Val

Ile Ile Lys Ser Lys Gly Lys Pro Leu Pro Phe Ser Phe Asp Ile Leu

Ser Thr Ala Phe Gln Tyr Gly Asn Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Ala

Asp Met Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Asp Gly Met Ser Tyr

Glu Arg Ser Phe Leu Phe Glu Asp Gly Gly Val Ala Thr Ala Ser Trp

Ser Ile Arg Leu Glu Gly Asn Cys Phe Ile His Asn Ser Ile Tyr His

Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Val Met Lys Lys Gln Thr Ile

Gly Trp Asp Lys Ser Phe Glu Lys Met Ser Val Ala Lys Glu Val Leu

Arg Gly Asp Val Thr Gln Phe Leu Leu Leu Glu Gly Gly Gly Tyr Gln

PCT/JP2004/018437

165 170 175

Arg Cys Arg Phe His Ser Thr Tyr Lys Thr Glu Lys Pro Val Ala Met

180 185 190

Pro Pro Ser His Val Val Glu His Gln Ile Val Arg Thr Asp Leu Gly

195 200 205

Gln Thr Ala Lys Gly Phe Lys Val Lys Leu Glu Glu His Ala Glu Ala

210 215 220

His Val Asn Pro Leu Lys Val Lys Gly Gly Ser Gly Gly Asp Glu Val

225 230 235 240

Asp Gly Thr Gly Gly Ser Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys
245 250 255

Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile
260 265 270

Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr
275 280 285

Leu Arg Val Thr Met Ala Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp

290 295 300

Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Pro Phe Thr Lys Tyr 305 310 315 320

Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu
325 330 335

Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val 340 345 350

Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys 355 360 365

Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln
370 375 380

Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly

385 390 395 400

Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly

405 410 415

Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile

420 425 430

Leu Lys Met Pro Gly Ser His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys

435 440 445

Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

450 455 460

<210> 36

<211> 1395

<212> DNA

<213> Fungia sp.

<400> 36

atg gtg tct tat tca aag caa ggc atc gca caa gaa atg cgg acg aaa 48 Met Val Ser Tyr Ser Lys Gln Gly Ile Ala Gln Glu Met Arg Thr Lys

1 5 10 15

tac cgt atg gaa ggc agt gtc aat ggc cat gaa ttc acg atc gaa ggt 96 Tyr Arg Met Glu Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile Glu Gly

20 25 30

gta gga act gga aac cct tac gaa ggg aaa cag atg tcc gaa tta gtg 144 Val Gly Thr Gly Asn Pro Tyr Glu Gly Lys Gln Met Ser Glu Leu Val

35 40 45

atc atc aag tct aag gga aaa ccc ctt cca ttc tcc ttt gac ata ctg 192 Ile Ile Lys Ser Lys Gly Lys Pro Leu Pro Phe Ser Phe Asp Ile Leu

50 55 60

PCT/JP2004/018437

tca aca gcc ttt caa tat gga aac aga tgc ttc aca aag tac cct gca 240 Ser Thr Ala Phe Gln Tyr Gly Asn Arg Cys Phe Thr Lys Tyr Pro Ala 65 70 75 80

gac atg cct gac tat ttc aag caa gca ttc cca gat gga atg tca tat 288 Asp Met Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Asp Gly Met Ser Tyr

85 90 95

gaa agg tca ttt cta ttt gag gat gga gga gtt gct aca gcc agc tgg 336 Glu Arg Ser Phe Leu Phe Glu Asp Gly Gly Val Ala Thr Ala Ser Trp

100 105 110

agc att cgt ctc gaa gga aat tgc ttc atc cac aat tcc atc tat cat 384 Ser Ile Arg Leu Glu Gly Asn Cys Phe Ile His Asn Ser Ile Tyr His

115 120 125

ggc gta aac ttt ccc gct gat gga ccc gta atg aag aag cag aca att 432 Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Val Met Lys Lys Gln Thr Ile

130 135 140

ggc tgg gat aag tcc ttc gaa aaa atg agt gtg gct aaa gag gtg cta 480 Gly Trp Asp Lys Ser Phe Glu Lys Met Ser Val Ala Lys Glu Val Leu 145 150 155 160

aga ggt gat gtg act cag ttt ctt ctg ctc gaa gga ggt ggt tac cag 528.

Arg Gly Asp Val Thr Gln Phe Leu Leu Glu Gly Gly Gly Tyr Gln

165 170 175

aga tgc cgg ttt cac tcc act tac aaa acg gag aag cca gtc gca atg 576 Arg Cys Arg Phe His Ser Thr Tyr Lys Thr Glu Lys Pro Val Ala Met

180 185 190

ccc ccg agt cat gtc gta gaa cat caa att gtg agg acc gac ctt ggc 624 Pro Pro Ser His Val Val Glu His Gln Ile Val Arg Thr Asp Leu Gly

195 200 205

260

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

caa act gca aaa ggc ttc aag gtc aag ctg gaa gaa cat gct gag gct 672 Gln Thr Ala Lys Gly Phe Lys Val Lys Leu Glu Glu His Ala Glu Ala

210 215 220

cat gtt aac cct ttg aag gtt aaa ggt ggc agc ggt ggc gac gag gtg 720 His Val Asn Pro Leu Lys Val Lys Gly Gly Ser Gly Gly Asp Glu Val

225 230 235 240

gac ggt acc ggt ggc agc atg gtg agt gtg att aaa cca gag atg aag 768 Asp Gly Thr Gly Gly Ser Met Val Ser Val Ile Lys Pro Glu Met Lys

245 250 255

atg agg tac tac atg gac ggc tcc gtc aat ggg cat gag ttc aca att 816 Met Arg Tyr Tyr Met Asp Gly Ser Val Asn Gly His Glu Phe Thr Ile

265

gaa ggt gaa ggc aca ggc aga cct tac gag gga cat caa gag atg aca 864 Glu Gly Glu Gly Thr Gly Arg Pro Tyr Glu Gly His Gln Glu Met Thr

275 280 285

cta cgc gtc aca atg gcc aag ggc ggg cca atg cct ttc gcg ttt gac 912 Leu Arg Val Thr Met Ala Lys Gly Gly Pro Met Pro Phe Ala Phe Asp

290 295 300

tta gtg tca cac gtg ttc tgt tac ggc cac aga cct ttt act aaa tat 960 Leu Val Ser His Val Phe Cys Tyr Gly His Arg Pro Phe Thr Lys Tyr 305 310 315 320

cca gaa gag ata cca gac tat ttc aaa caa gca ttt cct gaa ggc ctg 1008 Pro Glu Glu Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ala Phe Pro Glu Gly Leu

325 330 335

tca tgg gaa agg tcg ttg gag ttc gaa gat ggt ggg tcc gct tca gtc 1056 Ser Trp Glu Arg Ser Leu Glu Phe Glu Asp Gly Gly Ser Ala Ser Val

340 345 350

PCT/JP2004/018437

agt gcg cat ata agc ctt aga gga aac acc ttc tac cac aaa tcc aaa 1104 Ser Ala His Ile Ser Leu Arg Gly Asn Thr Phe Tyr His Lys Ser Lys

355

360

365

ttt act ggg gtt aac ttt cct gcc gat ggt cct atc atg caa aac caa 1152 Phe Thr Gly Val Asn Phe Pro Ala Asp Gly Pro Ile Met Gln Asn Gln

370

385

375

390

380

agt gtt gat tgg gag cca tca acc gag aaa att act gcc agc gac gga 1200 Ser Val Asp Trp Glu Pro Ser Thr Glu Lys Ile Thr Ala Ser Asp Gly 400 395

gtt ctg aag ggt gat gtt acg atg tac cta aaa ctt gaa gga ggc ggc 1248 Val Leu Lys Gly Asp Val Thr Met Tyr Leu Lys Leu Glu Gly Gly

405

410

aat cac aaa tgc caa ttc aag act act tac aag gcg gca aaa aag att 1296 Asn His Lys Cys Gln Phe Lys Thr Thr Tyr Lys Ala Ala Lys Lys Ile

420

425

430

ctt aaa atg cca gga agc cat tac atc agc cat cgc ctc gtc agg aaa 1344 Leu Lys Met Pro Gly Ser His Tyr Ile Ser His Arg Leu Val Arg Lys

435

440

445

acc gaa ggc aac att act gag ctg gta gaa gat gca gta gct cat tcc 1392 Thr Glu Gly Asn Ile Thr Glu Leu Val Glu Asp Ala Val Ala His Ser

450

455

460

taa

1395

<210> 37

<211> 221

<212> PRT

<213> Montipora. sp

⟨400⟩ 37

Met Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Ser Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val Lys .75 Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ile Met His Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Val Asn Phe Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Asn Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asn Phe Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Val Asp

Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Lys Asp Tyr Thr Phe Val Glu
195 200 205

Gln Cys Glu Ile Ser Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

PCT/JP2004/018437

210

215

220

₹210> 38

<211> 666

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 38

atg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca ggc 48 Met Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser Gly

1

5

10

15

acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga aag 96 Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys

20

25

30

cct tac gag ggg gag cag acg gta aag ctc act gtc acc aag ggt gga 144 Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly

35

40

45

cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg tct cag tac gga 192 Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Ser Gln Tyr Gly

50

55

60

agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta aag 240 Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val Lys

65

70

75

80

cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg atc atg cac ttt gaa 288 Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ile Met His Phe Glu

85

90

95

gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc aac 336 Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn

100

105

tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt gtg aac ttt cct ccc aat 384 Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Val Asn Phe Pro Pro Asn

115 120 125

gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc aac act gag 432 Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Asn Thr Glu

130 135 140

cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac aac ttt atg gct 480 Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asn Phe Met Ala

145 150 155 160

ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttc aaa tct act 528 Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr

165 170 175

tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat gtt gac 576 Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Val Asp

180 185 190

cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac aag gat tac aca ttt gtt gag 624 Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Lys Asp Tyr Thr Phe Val Glu

195 200 205

cag tgt gaa ata tcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga 666
Gln Cys Glu Ile Ser Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

210 215 220

<210> 39

<211> 222

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 39

Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Ser Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ile Met Asn Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Val Asn Phe Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Phe Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser . Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Val Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val Glu Gln Cys Glu Ile Ser Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

<210> 40

<211> 669

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 40

atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca 48 Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1 5 10 15

ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga 96 Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly

20 25 30

aag oot tac gag gga gag cag aca gta aag otc act gtc acc aag ggt 144 Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly

35 40 4

gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg tct cag tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Ser Gln Tyr

50 55 60

85

gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta 240 Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val

65 70 75 80

aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg atc atg aac ttt 288 Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ile Met Asn Phe

90 95

gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc 336 Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly

100 105 110

aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt gtg aac ttt cct ccc 384

Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Val Asn Phe Pro Pro

115

120

125

aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr

130

135

140

gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat ttt atg 480 Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Phe Met

145

150

155

160

gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttc aaa tct 528 Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser

165

170

175

act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat gtt 576 Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Val

180

185

190

gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt 624 Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val

195

200

205

gag cag tgt gaa ata tcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga 669 Glu Gln Cys Glu Ile Ser Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

210

215

220

<210> 41

<211> 222

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 41

Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1

5

10

Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile

Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val 195 200 205

Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

210 215 220

<210> 42

PCT/JP2004/018437

<211> 669

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 42

atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca 48 Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1 5 10 15

ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga 96 Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly

20 25 30

aag oot tac gag gga gag cag aca gta aag otc act gto acc aag ggt 144 Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly

35 40 45

gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg ttt cag tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe Gln Tyr

50 55 60

gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta 240 Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val

65 70 75 80

aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg aac ttt 288 Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe

85 90 95

gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc 336 Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly

100 105 110

aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt cct ccc 384 Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro

PCT/JP2004/018437

115

120

125

aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr

130

135

140

gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat atg 480 Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met

145

150

155

160

gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa tct 528 Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser

165

170

175

act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat att 576 Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile

180

185

190

gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt 624 Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val

195

200

205

gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga 669 Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

210

215

220

<210> 43

<211> 222

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 43

Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1

5

10

15

Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly

PCT/JP2004/018437

30

25

Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly

35 40 45

Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Met Cys Tyr

50 55 60

Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val

65 70 75 80

Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe

 85
 90
 95

Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly

100 105 110

Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro

115 120 125

Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr

130 135 140

Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met

145 150 155 160

Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser

165 170 175

Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile

180 185 190

Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val

195 200 205

Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

210 215 220

<210>. 44

<211> 669

PCT/JP2004/018437

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 44

atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca 48 Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser

1 5 10 15

ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga 96 Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly

20 25 3

aag oct tac gag gga gag cag aca gta aag otc act gto acc aag ggt 144 Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly

35 40 45

gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg atg tgt tac 192 Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Met Cys Tyr

50 55 60

gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta 240

Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val

65 70 75 80

aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg aac ttt 288 Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe

85 90 95

gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc 336 Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly

100 105 110

aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt cct ccc 384 Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro

115 120 125

PCT/JP2004/018437

WO 2005/054464

aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act 432 Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr

130 135 140

gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat atg 480

Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met

145 150 155 160

gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa tct 528

Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser

165 170 175

act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat att 576 Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile

180 185 190

gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt 624

Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val

195 200 205

gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tga 669

220

15

Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

210 215

<210> 45

<211> 255

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 45

1

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

5 10

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys 50. Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Phe Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Phe Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ser Met Asn Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Glu Asn Phe Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Arg His Glu Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

PCT/JP2004/018437

245

250

255

<210> 46

<211> 765

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 46

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1

5

10

15

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20

25

30

ccc atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg 144 Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met

35

4(

45

tca ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa 192 Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys

50

55

60

gga aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag 240 Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys

65

70

75

80

ggt gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca cag ttc cag 288 Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Phe Gln

85

90

95

tac gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat 336
Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr

100

105

PCT/JP2004/018437

160

WO 2005/054464

ttc aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg agg atg aac 384 Phe Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ser Met Asn

> 125 120 115

ttt gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa 432 Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln

140 135 130

ggc aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt gag aac ttt cct 480 Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Glu Asn Phe Pro

150 145 ccc aat gga cct gtt atg cag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc 528

Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser

175 170 165

155

act gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat 576 Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr

> 185 190 180

atg gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa 624 Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys

> 205 200 195

tct act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg cgc cac gag 672 Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Arg His Glu

220 215 210

att gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct 720 Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser

240 235 230 225

765 gtt gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

PCT/JP2004/018437

⟨210⟩ 47

<211> 255

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 47

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

. 1

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Lys Asp

Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met

Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys

Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys

Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Leu Gln

Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr

Phe Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ser Met Asn

Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln

Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Glu Asn Phe Pro

Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser

PCT/JP2004/018437

Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr

180

185

190

Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys

195

200

205

Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Arg His Glu 220 215 210

Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser 240 235

Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly 255 250

230

245

<210> 48

225

<211> 765

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 48

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

15 10 1

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Lys Asp

> 20 25

ccc atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg 144 Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met

> 45 40 35

tca ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa 192 Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys

50

55

100

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

gga aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag 240 Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys

65 70 75 80

ggt gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca cag ctt cag 288 Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Leu Gln

85 90 95

110

tac gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat 336 Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr

105

ttc aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg agc atg aac 384 Phe Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Ser Met Asn

115 120 125

ttt gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa 432 Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln

130 135 140

ggc aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt gag aac ttt cct 480 Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Glu Asn Phe Pro 145 150 155 160

ccc aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc 528 Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser

165 170 175

act gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat 576 Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr

180 185 190

atg gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa 624 Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys

195 200 205

WO 2005/054464.

PCT/JP2004/018437

255

tct act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg cgc cac gag 672 Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Arg His Glu

210 215 220

att gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct 720 Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser

225 230 235 240

gtt gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt

765

Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

250

<210> 49

<211> 747

<212> PRT

<213> Montipora. sp

245

<400> 49

Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu

i 5 10 15

Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly

20 25 30

Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile

35 40 45

Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr

50 55 60

85

Leu Thr Tyr Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
65 70 75 80

Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu

90 95

Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu

0

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

			100					105					110		
/al	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly
		115					120					125			
Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	G1y	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
	130					135	·				140				
Asn	Tyr	Asn	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Met	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn
145					150					155					160
Gly	Ile	Lys	Val	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser
				165					170					175	
Val	G1n	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	G1n	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly
			180				•	185					190		
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
		195					200		•			205			
Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe
	210				÷	215					220				
Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	Ser
225					230					235			•		240
Gly	Leu	Arg	Ser	Arg	Ala	Gln	Ala	Ser	Asn	Ser	Ala	Val	. Asp	Gly	Thr
				245				•	250)		,		255	
Ala	Gly	Pro	Leu	Tyr	Asp	G1u	ı Val	Asp	Lys	Asp	Pro	Met	Ala	Ser	Ser
			260)				265	5				270) · ·	
Glu	Asp	Val	Ile	Lys	Glu	Phe	e Met	Arg	Phe	Lys	Val	Arg	g Met	: Glu	ı Gly
		275			•		280					288			-
Ser	Va]	. Ası	ı Gly	y His	Glu	Phe	e Glu	ı Ile	e Glu	ı Gly	r Glu	ı Gly	y Gli	ı Gly	Arg
	290					298					300				
Pro	Туз	Glı	ı Gly	7 Thi	Glr	Thi	r Ala	a Lys	s Let	ı Lys	s Val	l Thi	r Lys	s Gly	
305					310)				315	5				320

Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Gln	Phe	Gln	Tyr	Gly
				325					330					335	
Ser	Lys	Ala	Tyr	Val	Lys	His	Pro	Ala	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Leu	Lys
			340					345					350		
Leu	Ser	Phe	Pro	G1u	Gly	Phe	Lys	Trp	Glu	Arg	Val	Met	Asn	Phe	Glu
		355				-	360					365			
Asp	Gly	Gly	Val	Val	Thr	Val	Thr	Gln	Asp	Ser	Ser	Leu	Gln	Asp	Gly
	370					375					380				
Glu	Phe	Ile	Tyr	Lys	Val	Lys	Leu	Arg	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Ser	Asp
385					390					395					400
Gly	Pro	Val	Met	G1n	Lys	Lys	Thr	Met	Gly	Trp	Glu	Ala	Ser	Thr	Glu
				405				•	410					415	
Arg	Met	Tyr	Pro	Glu	Asp	Gly	Ala	Leu	Lys	Gly	Glu	Ile	Lys	Met	Arg
			420					425					430	•	
Leu	Lys	Leu	Lys	Asp	Gly	Gly	His	Tyr	Asp	Ala	Glu	Val	Lys	Thr	Thr
•		435					440				٠	445			
Tyr	Met	Ala	Lys	Lys	Pro	Val	Gln	Leu	Pro	Gly	Ala	Tyr	Lys	Thr	Asp
	450					455	;				460	·			
Ile	Lys	Leu	Asp	Ile	Thr	Ser	His	Asn	Glu	Asp	Tyr	Thr	Ile	Val	G1u
465					470) .				475	5		•		480
Gln	Tyr	Glu	ı Arg	g Ala	a Glu	ı Gly	Arg	His	Ser	Thr	Gly	Ala	Ser	Gly	Leu
				485	5				490)	•			495	;
Arg	Ser	· Ar	g Ala	a Glr	n Ala	a Ser	Asr	Ser	Ala	a Val	l Asp	Gly	Thr	Ala	Gly
			500)				505	5				510)	
Pro	Let	туз	r Ası	Glu	ı Val	l Gly	, Lys	s Asp	Pro) Met	t Ala			Glu	ı Asp
		518	•				520					525			
Val	. Ile	E Lys	s Glu	ı Pho	e Me	t Ar	g Phe	E Lys	s Val	l Ar	g Me	t Glu	ı G1;	7 Sei	· Val

.

WO 2005/054464

PCT/JP2004/018437

	530					535					540	•			
Asn	G1y	His	Glu	Phe	Glu	Ile	Glu	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Arg	Pro	Tyr
545					550					555			•		560
Glu	Gly	Thr	Gln	Thr	Ala	Lys	Leu	Lys	Val	Thr	Lys	G1y	Gly	Pro	Leu
				565			•		570					575	
Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Gln	Phe	Gln	Tyr	Gly	Ser	Lys
			580					585					590		
Ala	Tyr	Val	Lys	His	Pro	Ala	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr	Leu	Lys	Leu	Ser
		595		-	-		600					605			
Phe	Pro	Glu	Gly	Phe	Lys	Trp	Glu	Arg	Val	Met	Asn	Phe	G1u	Asp	Gly
٠	610					615			•		620				
Gly	Val	Val	Thr	Val	Thr	Gln	Asp	Ser	Ser	Leu	Gln	Asp	-Gly	Glu	Phe
625					630					635					640
Ile	Tyr	Lys	Val	Lys	Leu	Arg	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro	Ser	Asp	Gly	Pro
				645		•			650		,			655	
Val	Met	G1n	Lys	Lys	Thr	Met	Gly	Trp	Glu	Ala	Ser	Thr	Glu	Arg	Met
			660)				665					670)	
Tyr	Pro	Glu	. Asp	Gly	Ala	Leu	Lys	Gly	Glu	ı Ile	ys Lys	Met	t Are	Leu	Lys
		675	j				680)				688	5		
Let	ı Lys	. Asp	Gly	Gly	His	Tyr	Asp	Ala	Glu	ı Val	L Lys	s Thi	r Thi	Туг	Met
	690)				695	5				700)			
Ala	a Lys	s Lys	s Pro	Va]	G1r	ı Let	Pro	Gly	Ala	а Тул	r Lys	s Thi	r Asj	o Ile	e Lys
708	5				710)				71	5	•			720
Let	ı Ası	o Ile	e Thi	r Seı	His	s Asr	ı Glı	ı Ası	Ty:	r Th	r Il	e Va	1 Gl	ı Glı	а Туз
				72	5				730	0				73	5
Gl	ı Arı	g Ala	a Glu	u Gly	y Ar	g His	s Se	r Thi	r Gl	y Al	a				
			740	0				74	5				•		

PCT/JP2004/018437

<210> 50

<211> 2241

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 50

atg gtg agc aag ggc gag gag ctg ttc acc ggg gtg gtg ccc atc ctg 48 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu

1 5 10 1

gtc gag ctg gac ggc gac gta aac ggc cac aag ttc agc gtg tcc ggc 96 Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly

20 25 30

gag ggc gag ggc gat gcc acc tac ggc aag ctg acc ctg aag ttc atc 144 Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile

35 40 45

tgc acc acc ggc aag ctg ccc gtg ccc tgg ccc acc ctc gtg acc acc 192 Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr

50 55 60

85

ctg acc tac ggc gtg cag tgc ttc agc cgc tac ccc gac cac atg aag 240 Leu Thr Tyr Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys

65 70 75 80

cag cac gac ttc ttc aag tcc gcc atg ccc gaa ggc tac gtc cag gag 288 Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu

90 95

cgc acc atc ttc ttc aag gac gac ggc aac tac aag acc cgc gcc gag 336 Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu

100 105 110

gtg aag ttc gag ggc gac acc ctg gtg aac cgc atc gag ctg aag ggc 384

125

Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly

115 120

atc gac ttc aag gag gac ggc aac atc ctg ggg cac aag ctg gag tac 432

Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr

130 135 140

aac tac aac agc cac aac gtc tat atc atg gcc gac aag cag aag aac 480

Asn Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr Ile Met Ala Asp Lys Gln Lys Asn

145 150 155 160

ggc atc aag gtg aac ttc aag atc cgc cac aac atc gag gac ggc agc 528

Gly Ile Lys Val Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser

165 170 175

gtg cag ctc gcc gac cac tac cag cag aac acc ccc atc ggc gac ggc 576

Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly

180 185 190

ccc gtg ctg ctc gac aac cac tac ctg agc acc cag tcc gcc ctg 624

Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu

195 200 205

age and gae eee and gag and ege gat eac atg gte etg etg gag tte 672

Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe

210 215 220

gtg acc gcc gcc ggg atc act ctc ggc atg gac gag ctg tac aag tcc 720

Val Thr Ala Ala Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Ser

225 230 235 240

gga ctc aga tct cga gct caa gct tcg aat tct gca gtc gac ggt acc 768

Gly Leu Arg Ser Arg Ala Gln Ala Ser Asn Ser Ala Val Asp Gly Thr

245 250 255

gcg ggc ccg ctg tac gac gaa gtc gat aag gat ccg atg gcc tcc tcc 816

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464

Ala Gly Pro Leu Tyr Asp Glu Val Asp Lys Asp Pro Met Ala Ser Ser

270 265 260

gag gac gtc atc aag gag ttc atg cgc ttc aag gtg cgc atg gag ggc 864 Glu Asp Val Ile Lys Glu Phe Met Arg Phe Lys Val Arg Met Glu Gly

> 285 280 275

tcc gtg aac ggc cac gag ttc gag atc gag ggc gag ggc gag ggc cgc 912 Ser Val Asn Gly His Glu Phe Glu Ile Glu Gly Glu Gly Glu Gly Arg

300 290 295

ccc tac gag ggc acc cag acc gcc aag ctg aag gtg acc aag ggc ggc 960 Pro Tyr Glu Gly Thr Gln Thr Ala Lys Leu Lys Val Thr Lys Gly Gly

320 305 310

ccc ctg ccc ttc gcc tgg gac atc ctg tcc cct cag ttc cag tac ggc 1008 Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Phe Gln Tyr Gly

> 330 325

tcc aag gcc tac gtg aag cac ccc gcc gac atc ccc gac tac ttg aag 1056 Ser Lys Ala Tyr Val Lys His Pro Ala Asp Ile Pro Asp Tyr Leu Lys

> 350 345 340

ctg tcc ttc ccc gag ggc ttc aag tgg gag cgc gtg atg aac ttc gag 1104 Leu Ser Phe Pro Glu Gly Phe Lys Trp Glu Arg Val Met Asn Phe Glu 365

360

gac ggc ggc gtg gtg acc gtg acc cag gac tcc tcc ctg cag gac ggc 1152 Asp Gly Gly Val Val Thr Val Thr Gln Asp Ser Ser Leu Gln Asp Gly

380 370 375

355

gag ttc atc tac aag gtg aag ctg cgc ggc acc aac ttc ccc tcc gac 1200 Glu Phe Ile Tyr Lys Val Lys Leu Arg Gly Thr Asn Phe Pro Ser Asp 400 395 385 390

ggc ccc gta atg cag aag acc atg ggc tgg gag gcc tcc acc gag 1248

PCT/JP2004/018437

Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Met Gly Trp Glu Ala Ser Thr Glu 410

415

cgg atg tac ccc gag gac ggc gcc ctg aag ggc gag atc aag atg agg 1296 Arg Met Tyr Pro Glu Asp Gly Ala Leu Lys Gly Glu Ile Lys Met Arg

420

405

425

430

ctg aag ctg aag gac ggc ggc cac tac gac gcc gag gtc aag acc acc 1344 Leu Lys Leu Lys Asp Gly Gly His Tyr Asp Ala Glu Val Lys Thr Thr

435

440

445

tac atg gcc aag aag ccc gtg cag ctg ccc ggc gcc tac aag acc gac 1392 Tyr Met Ala Lys Lys Pro Val Gln Leu Pro Gly Ala Tyr Lys Thr Asp

450

atc aag ctg gac atc acc tcc cac aac gag gac tac acc atc gtg gaa 1440 Ile Lys Leu Asp Ile Thr Ser His Asn Glu Asp Tyr Thr Ile Val Glu

465

470

475

480

cag tac gag cgc gcc gag ggc cgc cac tcc acc ggc gcc tcc gga ctc 1488 Gln Tyr Glu Arg Ala Glu Gly Arg His Ser Thr Gly Ala Ser Gly Leu

485

490

495

aga tot oga got caa got tog aat tot goa gto gac ggt acc gog ggc 1536 Arg Ser Arg Ala Gln Ala Ser Asn Ser Ala Val Asp Gly Thr Ala Gly

500

505

510

ccg ctg tac gac gaa gtc ggt aag gat ccg atg gcc tcc tcc gag gac 1584 Pro Leu Tyr Asp Glu Val Gly Lys Asp Pro Met Ala Ser Ser Glu Asp

515

520

525

gte ate aag gag tte atg ege tte aag gtg ege atg gag gge tee gtg 1632 Val Ile Lys Glu Phe Met Arg Phe Lys Val Arg Met Glu Gly Ser Val 540 530 535

aac ggc cac gag ttc gag atc gag ggc gag ggc gag ggc cgc ccc tac 1680

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

Asn Gly His Glu Phe Glu Ile Glu Gly Glu Gly Glu Gly Arg Pro Tyr

545 550 555 560

gag ggc acc cag acc gcc aag ctg aag gtg acc aag ggc ggc ccc ctg 1728 Glu Gly Thr Gln Thr Ala Lys Leu Lys Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu

565 570 575

ccc ttc gcc tgg gac atc ctg tcc cct cag ttc cag tac ggc tcc aag 1776 Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Gln Phe Gln Tyr Gly Ser Lys

580 585 590

gcc tac gtg aag cac ccc gcc gac atc ccc gac tac ttg aag ctg tcc 1824 Ala Tyr Val Lys His Pro Ala Asp Ile Pro Asp Tyr Leu Lys Leu Ser

595 600 605

ttc ccc gag ggc ttc aag tgg gag cgc gtg atg aac ttc gag gac ggc 1872 Phe Pro Glu Gly Phe Lys Trp Glu Arg Val Met Asn Phe Glu Asp Gly

610 615 620

ggc gtg gtg acc gtg acc cag gac tcc tcc ctg cag gac ggc gag ttc 1920 Gly Val Val Thr Val Thr Gln Asp Ser Ser Leu Gln Asp Gly Glu Phe

625 630 635 640

atc tac aag gtg aag ctg cgc ggc acc aac ttc ccc tcc gac ggc ccc 1968 Ile Tyr Lys Val Lys Leu Arg Gly Thr Asn Phe Pro Ser Asp Gly Pro

645 650 655

gta atg cag aag aag acc atg ggc tgg gag gcc tcc acc gag cgg atg 2016 Val Met Gln Lys Lys Thr Met Gly Trp Glu Ala Ser Thr Glu Arg Met

660 665 670

tac ccc gag gac ggc gcc ctg aag ggc gag atc aag atg agg ctg aag 2064
Tyr Pro Glu Asp Gly Ala Leu Lys Gly Glu Ile Lys Met Arg Leu Lys

675 680 685

ctg aag gac ggc ggc cac tac gac gcc gag gtc aag acc acc tac atg 2112

PCT/JP2004/018437

Leu Lys Asp Gly Gly His Tyr Asp Ala Glu Val Lys Thr Thr Tyr Met 700 695 690 gcc aag aag ccc gtg cag ctg ccc ggc gcc tac aag acc gac atc aag 2160 Ala Lys Lys Pro Val Gln Leu Pro Gly Ala Tyr Lys Thr Asp Ile Lys 720 715 710 705 ctg gac atc acc tcc cac aac gag gac tac acc atc gtg gaa cag tac 2208 Leu Asp Ile Thr Ser His Asn Glu Asp Tyr Thr Ile Val Glu Gln Tyr 735 730 725 2241 gag cgc gcc gag ggc cgc cac tcc acc ggc gcc Glu Arg Ala Glu Gly Arg His Ser Thr Gly Ala 745 740 ⟨210⟩ 51 <211> 507 <212> PRT <213> Montipora. sp **<400> 51** Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr 15 5 10 1 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp 30 20 25 Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile 45 40 35 Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser

60 55 50 Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe 75 70

Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr

65

PCT/JP2004/018437

Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys Ser Ser Ser Glu Leu Ser Gly Asp Glu Val Asp Gly Thr Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser Gly Thr Val

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464 Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

95/121

<210> 52

PCT/JP2004/018437

<211> 1521

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 52

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1

5

10

15

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20

25

30

ccc atg gtg agc aag ggc gag gag ctg ttc acc ggg gtg gtg ccc atc 144 Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile

35

40

45

ctg gtc gag ctg gac ggc gac gta aac ggc cac aag ttc agc gtg tcc 192 Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser

50

55

60

ggc gag ggc gag ggc gat gcc acc tac ggc aag ctg acc ctg aag ttc 240 Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe

65

70

75

80

atc tgc acc acc ggc aag ctg ccc gtg ccc tgg ccc acc ctc gtg acc 288

Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr

85

90

95

acc ctg acc tgg ggc gtg cag tgc ttc agc cgc tac ccc gac cac atg 336 Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met

100

105

110

aag cag cac gac ttc ttc aag tcc gcc atg ccc gaa ggc tac gtc cag 384 Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln

PCT/JP2004/018437

125 120 115 gag cgc acc atc ttc ttc aag gac gac ggc aac tac aag acc cgc gcc 432 Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala 140. 135 130 gag gtg aag ttc gag ggc gac acc ctg gtg aac cgc atc gag ctg aag 480 Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys 160 150 145 ggc atc gac ttc aag gag gac ggc aac atc ctg ggg cac aag ctg gag 528 Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu 170 165 tac aac tac atc agc cac aac gtc tat atc acc gcc gac aag cag aag 576 Tyr Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys 190 185 180 aac ggc atc aag gcc aac ttc aag atc cgc cac aac atc gag gac ggc 624 Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly 205 200 195 age gtg cag etc gec gae cae tae cag cag aac ace eec ate gge gae 672 Ser Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp 220 215 210 ggc ccc gtg ctg ctc ccc gac aac cac tac ctg agc acc cag tcc gcc 720 Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala 235 240 225 230 ctg agc aaa gac ccc aac gag aag cgc gat cac atg gtc ctg ctg gag 768 Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu 255 250 245 ttc gtg acc gcc gcc ggg atc act ctc ggc atg gac gag ctg tac aag 816 Phe Val Thr Ala Ala Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys

PCT/JP2004/018437

260

265

270

tcc tcg tcc gag ctc agc gga gat gag gtc gat ggt acc atg gtg agt 864 Ser Ser Ser Glu Leu Ser Gly Asp Glu Val Asp Gly Thr Met Val Ser

275

280

285

gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg tca ggc acg gtc 912 Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met Ser Gly Thr Val

290

295

300

aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa gga aag cct tac 960 Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys Gly Lys Pro Tyr 305 310 315 320

gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag ggt gga cct ctg 1008 Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys Gly Gly Pro Leu

325

330

335

cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg ttt cag tac gga agc ata 1056 Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe Gln Tyr Gly Ser Ile

340

345

350

cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat gta aag cag tca 1104
Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr Val Lys Gln Ser

355

360

365

ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg aac ttt gaa gat ggt 1152 Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn Phe Glu Asp Gly

370

375

380

gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa ggc aac tgt ttc 1200
Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln Gly Asn Cys Phe
385 390 395 400

atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt cct ccc aat gga cct 1248 Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro Pro Asn Gly Pro

PCT/JP2004/018437

405

410

415

gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc act gag cgt ctc 1296 Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser Thr Glu Arg Leu

420

425

430

ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat atg gct ctg aag 1344 Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr Met Ala Leu Lys

435

440

445

ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa tct act tac aag 1392 Leu Glu Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys Ser Thr Tyr Lys

450

455

460

gca aag aag oct gtg agg atg cca ggg tat cac tat att gac cgc aaa 1440 Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr Ile Asp Arg Lys

465

470

475

480

1521

ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct gtt gag cag tgt 1488 Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser Val Glu Gln Cys

485

490

495

gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

500

505

⟨210⟩ 53

<211> 507

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 53

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1

5

10

15

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

PCT/JP2004/018437

			20					25					30		
Pro :	Met	Val	Ser	Val	Ile	Ala	Lys	Gln	Met	Thr	Tyr	Lys	Val	Tyr	Met
		35					40					45			
Ser	G1y	Thr	Val	Asn	Gly	His	Tyr	Phe	Glu	Val	Glu	Gly	Asp	Gly	Lys
	50					55	•				60				
Gly	Lys	Pro	Tyr	G1u	G1y	Glu	Gln	Thr	Val	Lys	Leu	Thr	Val	Thr	Lys
65					70					75					80
G1y	Gly	Pro	Leu	Pro	Phe	Ala	Trp	Asp	Ile	Leu	Ser	Pro	Leu	Phe	Gln
				85				,	90					95	
Tyr	Gly	Ser	Ile	Pro	Phe	Thr	Lys	Tyr	Pro	Glu	Asp	Ile	Pro	Asp	Tyr
	•		100					105					110		
Val	Lys	Gln	Ser	Phe	Pro	Glu	Gly	Tyr	Thr	Trp	Glu	Arg	Thr	Met	Asn
		115					120					125			
Phe	Glu	Asp	G1y	Ala	Val	Cys	Thr	Val	Ser	Asn	Asp	Ser	Ser	Ile	G1n
	130					135					140				
Gly	Asn	Cys	Phe	Ile	Tyr	Asn	Val	Lys	Ile	Ser	Gly	Thr	Asn	Phe	Pro
145					150				,	155	;				160
Pro	Asn	Gly	Pro	Val	Met	Gln	Lys	Lys	Thr	Gln	Gly	Trp	Glu	Pro	Ser
				165					170)				175	
Thr	Glu	Arg	Leu	Phe	Ala	Arg	Asp	Gly	Met	Leu	ı Ile	Gly	Asn	Asp	Tyr
			180)				185	;				190)	
Met	Ala	Leu	ı Lys	Leu	Glu	Gly	Gly	Gly	His	з Туз	. Leu	Cys	s Glu	Phe	. Lys
		195	5			٠	,200)				205	5		
Ser	Thr	Туз	Lys	s Ala	Lys	Lys	Pro	Val	l Arg	g Met	t Pro	Gly	у Туз	His	s Tyr
	210)				215	5				220)			
Ile	Asp	Arg	g Lys	s Lev	ı Asp	Va]	l Thi	. Sea	r Hi	s Ası	n Arg	g As	тул	Thi	r Ser
225	;				230)				23	5				240

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

Val	Glu	Gln	Cys	Glu	Ile	Ala	Ile	Ala	Arg	His	Ser	Leu	Leu	Gly	Ser
				245					250					255	
Ser	Ser	Glu	Leu	Ser	Gly	Asp	Glu	Val	Asp	Gly	Thr	Met	Val	Ser	Lys
			260					265				-	270		
Gly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu	Val	Glu	Leu	Asp
		275					280					285			
Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	Gly	G1u	Gly
	290					295					300				
Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Phe	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly
305					310					315					320
Lys	Leu	Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Leu	Thr	Trp	Gly
				325					330				•	335	
Val	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	Gln	His	Asp	Phe
			340	-				345	*				350		
Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe
	•	355					360					365			
Phe	Lys	Asp	Asp	G1y	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu	Val	Lys	Phe	Glu
	370					375					380	1			
Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly	Ile	Asp	Phe	Lys
385					390)				395					400
Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr	Asn	Туг	Ile	Ser
				405	;				410					415	,
His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lys	Ala
			420)			•	425					430)	
Asn	Phe	Lys	: Ile	Arg	His	s Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser	· Val	. Glr	Leu	Ala
		435	5 .			٠	440)				445	5		
Asp	His	Туз	Gln	Glr	Asr	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Va]	Leu	l Lei

PCT/JP2004/018437

450

455

460

Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro

465

470

475

480

Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala

485

490

495

Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys

500

505

<210> 54

<211> 1521

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 54

atg cgg ggt tot cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1.

5

10

15

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20

25

30

ccc atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat atg 144 Pro Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr Met

35

40

45

tca ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga aaa 192 Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly Lys

50

55

60

gga aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc aag 240 Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr Lys

65

70

75

80

PCT/JP2004/018437

ggt gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg ttt cag 288 Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe Gln

85 90 95

tac gga agc ata coa ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat tat 336 Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp Tyr

100 105 110

gta aag cag toa ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg aac 384 Val Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met Asn

115 120 125

ttt gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc caa 432 Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile Gln

130 135 140

ggc aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt cct 480
Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe Pro
145 150 155 160

ccc aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc agc 528 Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro Ser

165 170 175

act gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat tat 576 Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp Tyr

180 185 190

atg gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt aaa 624 Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe Lys

195 200 205

tct act tac aag gca aag aag cct gtg agg atg cca ggg tat cac tat 672 Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His Tyr

210 215 220

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464

att gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca tct 720 Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr Ser 240 235 225 230 gtt gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt tcc 768

Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly Ser

250 255 245

tog too gag oto ago gga gat gag gto gat ggt aco atg gtg ago aag 816 Ser Ser Glu Leu Ser Gly Asp Glu Val Asp Gly Thr Met Val Ser Lys 270

265

ggc gag gag ctg ttc acc ggg gtg gtg ccc atc ctg gtc gag ctg gac 864 Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp

> 285 275 280

ggc gac gta aac ggc cac aag ttc agc gtg tcc ggc gag ggc gag ggc 912 Gly Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly

300 295 290

260

gat gcc acc tac ggc aag ctg acc ctg aag ttc atc tgc acc acc ggc 960 Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile Cys Thr Thr Gly 320 315 305 310

aag ctg ccc gtg ccc tgg ccc acc ctc gtg acc acc ctg acc tgg ggc 1008 Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Thr Trp Gly

335 325 330

gtg cag tgc ttc agc cgc tac ccc gac cac atg aag cag cac gac ttc 1056 Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe

> 350 345 340

ttc aag tcc gcc atg ccc gaa ggc tac gtc cag gag cgc acc atc ttc 1104 Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe

> **355** . 360 365

405

450

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

ttc aag gac gac ggc aac tac aag acc cgc gcc gag gtg aag ttc gag 1152

Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu

370 375 380

ggc gac acc ctg gtg aac cgc atc gag ctg aag ggc atc gac ttc aag 1200 Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys 385 390 395 400

gag gac ggc aac atc ctg ggg cac aag ctg gag tac aac tac atc agc 1248 Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Ile Ser

410

cac aac gtc tat atc acc gcc gac aag cag aag aac ggc atc aag gcc 1296 His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala

420 425 430

aac ttc aag atc cgc cac aac atc gag gac ggc agc gtg cag ctc gcc 1344 Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser Val Gln Leu Ala

435 440 445

455

gac cac tac cag cag aac acc ccc atc ggc gac ggc ccc gtg ctg ctg 1392 Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu

460

ccc gac aac cac tac ctg agc acc cag tcc gcc ctg agc aaa gac ccc 1440

Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro

465 470 475 480

aac gag aag cgc gat cac atg gtc ctg ctg gag ttc gtg acc gcc gcc 1488 Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala

485 490 495

ggg atc act ctc ggc atg gac gag ctg tac aag

Gly Ile Thr Leu Gly Met Asp Glu Leu Tyr Lys

500

505

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

<210> 55

<211> 411

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 55

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile

Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser

Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe

Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr

Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met

Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln

Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala

Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys

Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu

PCT/JP2004/018437

Tyr	Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr .	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys
			180					185					190		
Asn	Gly	Ile	Lys	Ala	His	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	G1u	Asp	Gly
	٠	195					200					205			
Ser	Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp
	210					215					220				
Gly	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	G1n	Ser	Ala
225					230					235					240
Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	G1u	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu
				245					250					255	
Phe	Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met	His	Asp	G1n	Leu	Thr	Glu	Glu	G1n	Ile
			260					265					270		
Ala	Glu	Phe	Lys	Glu	ı Ala	Phe	Ser	Leu	Phe	Asp	Lys	Asp	G1y	Asp	Gly
	٠	275	5				280					285			
Thr	· Ile	. Thi	Thr	Lys	s Glu	Leu	ı Gly	Thr	Val	Met	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln
	290)				295	5				300				
Ası	n Pro	Th:	c Glu	ı Ala	a Glu	ı Lev	ı Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	ı Val	Asp	Ala
30	5				310)				315					320
Asj	p G 1;	y Ası	n Gly	y Th	r Ile	e Ty	r Phe	Pro	Glu	ı Phe	Leu	Thi	r Met	t Me	t Ala
				32	5				330)				33	5
Ar	g Ly	s Me	t Ly	s As	p Th	r As	p Sei	r Glı	ı Glu	ı Glu	ı Ile	Arı	g Glu	ı Ala	a Phe
			34					34					35		
Ar	g Va	1 Ph	e As	р Ly	s As	p G1	y Ası	n G1;	у Туз	r Ile	e Sei	r Ala	a Al	a Gl	u Leu
		35	5				36	0 .				36	5		
Ar	g Hi	s Va	.1 Me	t Th	r As	n Le	u Gl	y Gl	u Ly	s Lei	ı Thi	r As	p Gl	u Gl	u Val
	37					37					38				
As			t II	.e Ar	g Gl	u Al	a As	p Il	e As	p G 1	y As	p Gl	y Gl	n Va	l Asn
	•			•											

PCT/JP2004/018437

385

390

395

400

Tyr Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys

405

410

<210> 56

<211> 1233

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 56

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1

Ę

10

15

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20

25

30

ccc atg gtg agc aag ggc gag gag ctg ttc acc ggg gtg gtg ccc atc 144
Pro Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile

35

40

45

ctg gtc gag ctg gac ggc gac gta aac ggc cac agg ttc agc gtg tcc 192 Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser

50

55

60

ggc gag ggc gag ggc gat gcc acc tac ggc aag ctg acc ctg aag ttc 240 Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe

65

70

75

80

atc tgc acc acc ggc aag ctg ccc gtg ccc tgg ccc acc ctc gtg acc 288

Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr

85

90

95

acc ctg acc tgg ggc gtg cag tgc ttc agc cgc tac ccc gac cac atg 336

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met

100 105

110

aag cag cac gac ttc ttc aag tcc gcc atg ccc gaa ggc tac gtc cag 384 Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln

115

120

125

gag cgc acc atc ttc ttc aag gac ggc aac tac aag acc cgc gcc 432 Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala

130

135

140

gag gtg aag ttc gag ggc gac acc ctg gtg aac cgc atc gag ctg aag 480 Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys

145

150

155

160

ggc atc gac ttc aag gag gac ggc aac atc ctg ggg cac aag ctg gag 528 Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu

165

170

175

tac aac tat atc agc cac aac gtc tat atc acc gcc gac aag cag aag 576
Tyr Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys

180

185

190

aac ggc atc aag gcc cac ttc aag atc cgc cac aac atc gag gac ggc 624 Asn Gly Ile Lys Ala His Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly

195

200

205

agc gtg cag ctc gcc gac cac tac cag cag aac acc ccc atc ggc gac 672 Ser Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp

210

215

220

ggc ccc gtg ctg ctg ccc gac aac cac tac ctg agc acc cag tcc gcc 720

Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr Leu Ser Thr Gln Ser Ala

225 230 235 240

ctg agc aaa gac ccc aac gag aag cgc gat cac atg gtc ctg ctg gag 768

305

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp His Met Val Leu Leu Glu

245 250

255

320

270

ttc gtg acc gcc gcc cgc atg cat gac caa ctg aca gaa gag cag att 816 Phe Val Thr Ala Ala Arg Met His Asp Gln Leu Thr Glu Glu Gln Ile

260 265

gca gag ttc aaa gaa gcc ttc tca tta ttc gac aag gat ggg gac ggc 864 Ala Glu Phe Lys Glu Ala Phe Ser Leu Phe Asp Lys Asp Gly Asp Gly

275 280 285

acc atc acc aca aag gaa ctt ggc acc gtt atg agg tcg ctt gga caa 912 Thr Ile Thr Thr Lys Glu Leu Gly Thr Val Met Arg Ser Leu Gly Gln

290 295 300

310

aac cca acg gaa gca gaa ttg cag gat atg atc aat gaa gtc gat gct 960 Asn Pro Thr Glu Ala Glu Leu Gln Asp Met Ile Asn Glu Val Asp Ala

gat ggc aat gga acg att tac ttt cct gaa ttt ctt act atg atg gct 1008 Asp Gly Asn Gly Thr Ile Tyr Phe Pro Glu Phe Leu Thr Met Met Ala

325 330 335

315

aga aaa atg aag gac aca gac agc gaa gag gaa atc cga gaa gca ttc 1056 Arg Lys Met Lys Asp Thr Asp Ser Glu Glu Glu Ile Arg Glu Ala Phe

340 345 350

cgt gtt ttt gac aag gat ggg aac ggc tac atc agc gct gct gaa tta 1104 Arg Val Phe Asp Lys Asp Gly Asn Gly Tyr Ile Ser Ala Ala Glu Leu

355 360 365

cgt cac gtc atg aca aac ctc ggg gag aag tta aca gat gaa gaa gtt 1152 Arg His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Val

370 375 380

gat gaa atg ata agg gaa gca gat atc gat ggt gat ggc caa gta aac 1200

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

Asp Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val Asn

385 390 395 400

tat gaa gag ttt gta caa atg atg aca gca aag 1233

Tyr Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys

405 410

<210> 57

<211> 288

<212> PRT

<213> Montipora. sp

<400> 57

Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

1 5 10 15

Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

Pro Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn

35 40 45

Arg Phe Lys Lys Ile Ser Ser Ser Gly Ala Leu Gly Gly Gly Ser

55 60

Glu Leu Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr

65 70 75 80

Met Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly

85 90 95

Lys Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr

100 105 110

Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe

115 120 125

Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp

PCT/JP2004/018437

Tyr Val Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met

Asn Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile

Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe

Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro

 .

Ser Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp

Tyr Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe

Lys Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His

Tyr Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr

Ser Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

<210> 58

<211> 864

<212> DNA

<213> Montipora. sp

<400> 58

atg cgg ggt tct cat cat cat cat cat cat ggt atg gct agc atg act 48 Met Arg Gly Ser His His His His His Gly Met Ala Ser Met Thr

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

ggt gga cag caa atg ggt cgg gat ctg tac gac gat gac gat aag gat 96 Gly Gly Gln Gln Met Gly Arg Asp Leu Tyr Asp Asp Asp Asp Lys Asp

20 25 30

ccc aag agg cgc tgg aag aaa aac ttc att gcc gtc agc gct gcc aac 144 Pro Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn

35 40 45

cgg ttc aag aag atc tcc agc tcc ggg gca ctg gga ggt gga ggt agt 192 Arg Phe Lys Lys Ile Ser Ser Gly Ala Leu Gly Gly Gly Ser

50 55 60

gag ctc atg gtg agt gtg atc gct aaa caa atg acc tac aag gtt tat 240 Glu Leu Met Val Ser Val Ile Ala Lys Gln Met Thr Tyr Lys Val Tyr

65 70 75 80

atg tca ggc acg gtc aat gga cac tac ttt gag gtc gaa ggc gat gga 288 Met Ser Gly Thr Val Asn Gly His Tyr Phe Glu Val Glu Gly Asp Gly

85 90 95

aaa gga aag cct tac gag gga gag cag aca gta aag ctc act gtc acc 336 Lys Gly Lys Pro Tyr Glu Gly Glu Gln Thr Val Lys Leu Thr Val Thr

100 105 110

aag ggt gga cct ctg cca ttt gct tgg gat att tta tca cca ctg ttt 384 Lys Gly Gly Pro Leu Pro Phe Ala Trp Asp Ile Leu Ser Pro Leu Phe

115 120 125

cag tac gga agc ata cca ttc acc aag tac cct gaa gac atc cct gat 432 Gln Tyr Gly Ser Ile Pro Phe Thr Lys Tyr Pro Glu Asp Ile Pro Asp

130 135 140

tat gta aag cag tca ttc cct gag gga tat aca tgg gag agg acc atg 480

Tyr Val Lys Gln Ser Phe Pro Glu Gly Tyr Thr Trp Glu Arg Thr Met

145 150 155 160

165

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437

aac ttt gaa gat ggt gca gtg tgt act gtc agc aat gat tcc agc atc 528 Asn Phe Glu Asp Gly Ala Val Cys Thr Val Ser Asn Asp Ser Ser Ile

170

175

255

270

caa ggc aac tgt ttc atc tac aat gtc aaa atc tct ggt acg aac ttt 576 Gln Gly Asn Cys Phe Ile Tyr Asn Val Lys Ile Ser Gly Thr Asn Phe

180 185 190

cct ccc aat gga cct gtt atg cag aag aag aca cag ggc tgg gaa ccc 624 Pro Pro Asn Gly Pro Val Met Gln Lys Lys Thr Gln Gly Trp Glu Pro

195 200 205

agc act gag cgt ctc ttt gca cga gat gga atg ctg ata gga aac gat 672 Ser Thr Glu Arg Leu Phe Ala Arg Asp Gly Met Leu Ile Gly Asn Asp

210 215 220

245

260

tat atg gct ctg aag ttg gaa gga ggt ggt cac tat ttg tgt gaa ttt 720

Tyr Met Ala Leu Lys Leu Glu Gly Gly Gly His Tyr Leu Cys Glu Phe

225 230 235 240

aaa tot act tac aag goa aag aag oot gtg agg atg ooa ggg tat oac 768 Lys Ser Thr Tyr Lys Ala Lys Lys Pro Val Arg Met Pro Gly Tyr His

250

tat att gac cgc aaa ctg gat gta acc agt cac aac agg gat tac aca 816 Tyr Ile Asp Arg Lys Leu Asp Val Thr Ser His Asn Arg Asp Tyr Thr

tct gtt gag cag tgt gaa ata gcc att gca cgc cac tct ttg ctc ggt 864 Ser Val Glu Gln Cys Glu Ile Ala Ile Ala Arg His Ser Leu Leu Gly

265·

275 280 285

<210> 59

<211> 33

<212> DNA

PCT/JP2004/018437

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 59

ccagagatga agatgaggta ctacatggac ggc

33

<210> 60

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

〈220〉

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 60

catgagttca caattgaagg tgaaggc

27

<210> 61

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 61

gaaggcacag gcagacctta cgaggga

27

<210> 62

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464 <400> 62 27 ccaatgcctt tcgcgtttga cttagtg <210> 63 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 63 27 ttagtgtcac acgtgttctg ttacggc <210> 64 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 64 27 gaaaggtcgt tggagttcga agatggt <210> 65 <211> 30 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 65 30 gaagatggtg ggtccgcttc agtcagtgcg <210> 66

PCT/JP2004/018437 WO 2005/054464 <211> 34 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 66 agccttagag gaaacacctt ctaccacaaa tcca 34 <210> 67 ⟨211⟩ 32 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 67 32 caaatccaaa tttactgggg ttaactttcc tg <210> 68 <211> 30 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 68 30 gccgatggtc ctatcatgca aaaccaaagt <210> 69 <211> 45 <212> DNA <213> Artificial Sequence

PCT/JP2004/018437

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 69

gccgatggtc ctatcatgca aaaccaaagt gttgattggg agcca

45

<210> 70

⟨211⟩ 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 70

gagaaaatta ctgccagcga cggagttctg aag

33

<210> 71

<211> 42

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 71

gatgttacga tgtacctaaa acttgaagga ggcggcaatc ac

42

<210> 72

<211> 45

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 72

<211> 36

WO 2005/054464 PCT/JP2004/018437 cttaaaatgc caggaagcca ttacatcagc catcgcctcg tcagg 45 <210> 73 ⟨211⟩ 34 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 73 gatgcagtag ctcattccct cgagcaccac cacc 34 <210> 74 <211> 21 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA <400> 74 gaaggrtgyg tcaayggrca y 21 <210> 75 ⟨211⟩ 23 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA **<400> 75** acvggdccat ydgvaagaaa rtt 23 <210> 76

PCT/JP2004/018437

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 76

ggccacgcgt cgactagtac gggiigggii gggiig

36

<210> 77

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 77

ctcagggaat gactgcttta cat

23

₹210> 78

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> □

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 78

ggccacgcgt cgactagtac

20

<210> 79

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

PCT/JP2004/018437

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 79

gtcttcaggg tacttggtga

20

<210> 80

⟨211⟩ 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 80

atgtaaagca gtcattccct gag

23.

⟨210⟩ 81

<211> 33

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 81

cccggatccg accatggcta ccttggttaa aga

33.

International application No.

PCT/JP2004/018437

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C12N15/09, C12N1/21, C12N5/10, C07K14/435, C07K19/00, C12Q1/02, Int.Cl7 G01N21/78, G01N33/50, G01N33/533

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C12N15/09, C12N1/21, C12N5/10, C07K14/435, C07K19/00, C12Q1/02, Int.Cl7 G01N21/78, G01N33/50, G01N33/533

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) SwissProt/PIR/Geneseq, WPI(DIALOG), BIOSIS(DIALOG), JSTPlus(JOIS), MEDLINE (STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	Campbell, R.E. et al., A monomeric red fluorescent protein. Proc.Natl.Acad.Sci. USA., Vol.99, No.12, pages 7877 to 7882 (2002)	1-18,21, 24-36
Y	KARASAWA, S. et al., A green-emitting fluorescent protein from Galaxeidae coral and its monomeric version for use in fluorescent labeling. J.Biol. Chem., Vol.278, No.36, pages 34167 to 37171 (05 September, 2003 (05.09.03))	1-18,21, 24-36
Y	WO 03/054191 A1 (The Institute of Physical and Chemical Research), 03 July, 2003 (03.07.03), & EP 1464701 A1	1-18

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

- Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
- document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search 05 January, 2005 (05.01.05)

Date of mailing of the international search report 25 January, 2005 (25.01.05)

Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer

Pacsimile No.

Telephone No.

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

International application No.

PCT/JP2004/018437

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	WO 02/070703 A2 (Nufarm Ltd.), 12 September, 2002 (12.09.02), & EP 1390499 A2	19-36 21,24,27-36

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

International application No.

PCT/JP2004/018437

	101/012004/01043/
Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 2 of first sheet)
1. Claims	al search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: s Nos.: se they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
becaus	s Nos.: se they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	s Nos.: se they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
The am. 15, 17, amino ac therefor Concer publicly reported be consi 13.2. Such b 1. As all claims 2. X As all any ad	nal Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: into acid sequences represented by SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 19, 21, 23, 25, 27 and 29 have homologies of 50% or less with the id sequences represented by SEQ ID NOS:37, 39, 41, 43, 45 and 47 and, i.e., these amino acid sequences have no fundamental skeleton in common. In the monomerized sequences of SEQ ID NOS:45 and 47, it has been a known to monomerize a coral-origin fluorescent protein per se, as in the following documents 1 and 2. Thus, these sequences cannot dered as a special technical feature in the meaning within PCT Rule eing the case, the inventions relating (continued to extra sheet) required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable is searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of iditional fee.
	ly some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers hose claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	quired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is sted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Pr	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.
PCT/JP2004/018437

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet (2)

to SEQ ID NOS:1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27 and 29 and the inventions relating to SEQ ID NOS:37, 39, 41, 43, 45 and 47 cannot be considered as a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept. It is recognized that claims of the present case have two groups of inventions.

Document 1: Proc.Natl.Acad.Sci.USA, Vol.99, No.12, pp.7877-7882 (2002)
Document 2: J.Biol.Chem., Vol.278, No.36, pp.34167-37171 (05 September, 2003 (05.09.03))

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP2004/018437

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. C17 C12N15/09, C12N1/21, C12N5/10, C07K14/435, C07K19/00, C12Q1/02, G01N21/78, G01N33/50, G01N33/533 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C17 C12N15/09, C12N1/21, C12N5/10, C07K14/435, C07K19/00, C12Q1/02, G01N21/78, G01N33/50, G01N33/533 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) SwissProt/PIR/Geneseq. WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JSTPlus (JOIS), MEDLINE (STN) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 Y Campbell, R. E. et al., 1-18, 21, 24-A monomeric red fluorescent protein. 36 Proc Natl Acad Sci USA, Vol. 99, No. 12, pp. 7877-7882 (2002) Karasawa, S. et al., Y 1-18, 21, 24-A green-emitting fluorescent protein from Galaxeidae coral 36 and its monomeric version for use in fluorescent labeling. J Biol Chem, Vol. 278, No. 36, pp. 34167-37171 (2003 Sep 5) 区 C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 * 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 もの の理解のために引用するもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公安されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に督及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 25. 1. 2005 05.01.2005 特許庁審査官(権限のある職員) 国際調査機関の名称及びあて先 8412 4 N 日本国特許庁 (ISA/JP) 田村明照 郵便番号100-8915 東京都千代田区段が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

国際調本報告

国際出願番号 PCT/JP2004/018437

C (続き) .	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 03/054191 A1 (理化学研究所) 2003.07.03 & EP 1464701 A1	1-18
X Y	WO 02/070703 A2 (Nufarm Ltd) 2002.09.12 & EP 1390499 A2	19-36 21, 24, 27-36
		·
		·
		·

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (2004年1月)

国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP2004/018437
第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ペ	ージの2の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際 成しなかった。	
1. □ 請求の範囲 は、この国際調査機関のまり、	関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査ない国際出願の部分に係るものである。つまり、	査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
3. 開 請求の範囲	であってPCT規則6. 4(a) の第2文及び第3文の規定に
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの) 3 の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国	
配列番号1,3,5,7,9,11,13,15,17,19,21,23,25,27,29に記載されたアミノ酸配列とは同一性50%以下であり、共通する基本骨格をなお、単量体化された配列番号45,47についても下記文献1,2に体化すること自体が公知であるから、PCT規則13.2におけしたがって、配列番号1,3,5,7,9,11,13,15,17,19,21,23,25,27 群とは、単一の一般的発明概念を形成するように連関している一発明が記載されているものと認められる。 文献1:Proc Natl Acad Sci USA, Vol.99,No.12,pp.7877-7882	有するとは言えない。 も記載されているように、サンゴ由来の蛍光蛋白質を単量 る特別な技術的特徴であるとはいえない。 7,29に係る発明群と配列番号37,39,41,43,45,47に係る発明 群の発明であるとはいえず、本類の請求の範囲には2個の
文献 2 : J Biol Chem. Vol. 278, No. 36, pp. 34167-37171(2003 Se	
1. □ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付し の範囲について作成した。	たので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
2. × 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可加調査手数料の納付を求めなかった。	『餡な請求の範囲について調査することができたので、追
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	こ納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかっされている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	ったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記 載 と。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意	

様式PCT/ISA/210 (第1ページの銃葉 (2)) (2004年1月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☑ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.